## ${ m TI}$ Radiation-curable inks containing maleimide derivatives and curing method

IN Komehara, Yoshitomo; Takayanagi, Yasuo; Kasai, Masanori; Takahashi, Makoto

PA Dainippon Ink and Chemicals, Inc., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 48 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI <b>JP 2000144033</b>	A2	20000526	JP 1998-322736	19981113
PRAI JP 1998-322736		19981113		
GI				

AB The compns., which are curable in the absence of photoinitiators with low odor, contain I [R11, R12 = aliph. and/or arom. hydrocarbon group; G1, G2= ether, ester, urethane or carbonate linkage; R2 = aliph. and/or arom. residue having av. mol. wt. 40-100,000 and contg. .gtoreq.1 ether, ester, urethane or carbonate group; m, n = 0-6, and m + n = 1-6]. The compns. are also suitable for clear coatings. Thus, an ink compn. contg. II 77, talc 3, wax 2, and yellow pigments 18% had good curability, and was cured by UV to give printed images showing good pencil hardness H, and solvent resistance.

RN 270907-16-9 HCAPLUS

CN Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-[(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-

y1)acety1]-.omega.-[{(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1y1)acety1]oxy]-,

homopolymer (9CI) (CA INDEX NAME)

CM 1

CRN 270907-12-5

CMF (C2 H4 O)n C12 H8 N2 O7

CCI PMS

$$\begin{array}{c|c}
 & N \\
 & CH_2 - CH_$$

# IT 216249-53-5P 216311-88-5P 270907-12-5P 271588-26-2P

(UV-curable resin compns. contg. maleimide derivs. for inks and coatings)  $\ \ \,$ 

RN 216249-53-5 HCAPLUS

CN Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-[6-(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-

y1)-1-oxohexyl]-.omega.-[[6-(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-yl)-1-

oxohexyl]oxy] - (9CI) (CA INDEX NAME)

RN 216311-88-5 HCAPLUS

CN Poly[oxy(methyl-1,2-ethanediyl)], .alpha.,.alpha.',.alpha.''1,2,3-

propanetriyltris[.omega.-[[6-(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-yl)-1-

oxohexyl]oxy]- (9CI) (CA INDEX NAME)

PAGE 1-A

PAGE 1-B

$$-(C_3H_6) - n O - C - (CH_2)_5 - N$$

$$- C_1 - C_2 - C_2 - C_3 - C_4 - C_4 - C_5 - C_5 - C_5 - C_6 - C$$

RN 270907-12-5 HCAPLUS

CN Poly(oxy-1,2-ethanediyl), .alpha.-[(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-

yl)acetyl]-.omega.-[[(2,5-dihydro-2,5-dioxo-1H-pyrrol-1-yl)acetyl]oxy]-

(9CI) (CA INDEX NAME)

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

RN 271588-26-2 HCAPLUS

CN Poly[oxy(methyl-1,2-ethanediyl)], .alpha.,.alpha.',.alpha.''-1,2,3-

yl)ethoxy]carbonyl]amino]hexyl]amino]carbonyl]oxy]- (9CI) (CA
INDEX NAME)

PAGE 1-A

PAGE 1-B

PAGE 1-C

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-144033 (P2000-144033A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成12年5月26日(2000.5.26)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)	
CO9D 11/10		C 0 9 D 11/10	4 J 0 2 7	
C 0 8 G 18/83		C 0 8 G 18/83	4 J 0 2 9	
64/42		64/42	4 J 0 3 4	
C 0 9 D 167/07		C 0 9 D 167/07	4 J 0 3 8	
171/00		171/00	В 4 J 0 3 9	
	審査請求	未請求 請求項の数13	OL (全 48 頁) 最終頁に続く	
(21)出顧番号	特願平10-322736	(71)出顧人 0000028	86	
		大日本	インキ化学工業株式会社	
(22) 出顧日	平成10年11月13日(1998.11.13)	東京都板橋区坂下3丁目35番58号		
		(72)発明者 米原 ギ	¥友	
	·	千葉県位	生倉市千成1-1-1	
		(72)発明者 高柳 多	<b>定</b> 男	
		東京都根	反橋区赤塚新町 3-32-10-408	
		(72)発明者 笠井 ፲	E紀	
		東京都納	東馬区石神井町 8 -18-10	
		(72)発明者 高橋 記	成	
		東京都!	世田谷区鏡 日2-5-1	
		(74)代理人 1000887	64	
		弁理士	高橋 勝利	

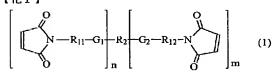
(54) 【発明の名称】 マレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキ及び鼓硬化性インキの硬化方法

## (57)【要約】

【課題】 光重合開始剤を使用せず、実用的な光強度/ 照射量で硬化し、適性な粘度の活性エネルギー線硬化性 インキ及び該インキの硬化方法を提供すること。

【解決手段】 一般式(1)

## 【化1】



 $(m, n; 0\sim6, m+n; 1\sim6, R_{11} 及 UR_{12}; 脂肪族基、芳香族基からなる炭化水素結合、<math>G_1$ 、 $G_2$ ; 結合、結合、結合、結合、 $A_2$ ; 脂肪族基及U/又は芳香族基が $A_3$  結合、 $A_3$ ; 脂肪族基及 $A_4$  は芳香族基が $A_4$  は 活合、 $A_4$  は 活合、 $A_5$  に  $A_5$  に

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

【化1】

(式中、m及びnは、各々独立した0~6の整数を表わ すが、m+nは $1\sim6$ の整数を表わす。 $R_{11}$ 及びR 12は、各々独立して、脂肪族基及び/又は芳香族基から なる炭化水素結合を表わす。G1及びG2は各々独立して エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合、カーボネ ート結合を表わす。R<sub>2</sub>は、脂肪族基及び/又は芳香族 基が(a)エーテル結合、(b)エステル結合、(c)ウレ タン結合及び(d)カーボネート結合からなる群より選 ばれる少なくとも1つの結合で結ばれた平均分子量40 ~100,000の(A)(ポリ)エーテル連結鎖又は (ポリ)エーテル残基、(B)(ポリ)エステル連結鎖 又は(ポリ)エステル残基、(C)(ポリ)ウレタン連 結鎖又は(ポリ)ウレタン残基あるいは(D)(ポリ) カーボネート連結鎖又は(ポリ)カーボネート残基を表 わす。) で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性 エネルギー線硬化性インキ。

【請求項2】  $R_{11}$ 及び $R_{12}$ は、各々独立して、 $^{\odot}$  アルキレン基、 $^{\odot}$  シクロアルキレン基、 $^{\odot}$  アリールアルキレン基及び $^{\odot}$  シクロアルキルアルキレン基からなる群より選ばれる炭化水素結合であり、 $G_1$ 及び $G_2$  は各々独立して-COO-又は-OCO-で表わされるエステル結合であり、 $R_2$ が、 $^{\odot}$  直鎖アルキレン基、 $^{\odot}$  分枝アルキレン基、 $^{\odot}$  水酸基を有するアルキレン基、 $^{\odot}$  シクロアルキレン基、 $^{\odot}$  アリール基及び $^{\odot}$  アリールアルキレン基からなる群より選ばれる少なくとも1つの有機基が(a)エーテル結合及び(b)エステル結合からなる群より選ばれる少なくとも1つの結合で結ばれた平均分子量100~100,000の(A)(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基あるいは(B)(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)エステル残基であるマレイミド誘導体を含有する請求項1記載の活性エネルギー線硬化性インキ

【請求項3】  $R_2$ が、 $\Phi$  炭素原子数2~24の直鎖アルキレン基、 $\Phi$  炭素原子数2~24の分枝アルキレン基、 $\Phi$  水酸基を有する炭素原子数2~24のアルキレン基及び/又は $\Phi$  アリール基を含む繰り返し単位からなる平均分子量 $\Phi$  100~100,000の(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基であるマレイミド誘導体を含有する請求項2記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項4】 R₂が、 Φ 炭素原子数2~24の直鎖アルキレン基、 Φ 炭素原子数2~24の分枝アルキレン基

及び/又は®水酸基を有する炭素原子数2~24のアルキレン基を含む繰り返し単位からなる平均分子量100~100,000の(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基であるマレイミド誘導体を含有する請求項2記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項5】 (I)請求項1記載の一般式(1)で表 わされるマレイミド誘導体及び(II)マレイミド基と共 重合性を有する化合物を含有することを特徴とする活性 エネルギー線硬化性インキ。

【請求項6】 マレイミド基と共重合性を有する化合物が(b-1)アクリロイル基又はメタクリロイル基を有する化合物及び(b-2)ビニルエーテル基を有する化合物から成る群から選ばれる1種以上の化合物である請求項5記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項7】 活性エネルギー線が紫外線であり、照射量が $100 \, \mathrm{m} \, \mathrm{J/cm^2}$ 以下で硬化する、 $R_{11}$ 及び $R_{12}$ は、各々独立して、炭素原子数 $1\sim5$ のアルキレン基であり、 $G_1$ 及び $G_2$ は各々独立して-COO-Xは $-OCO-で表わされるエステル結合であり、<math>R_2$ が、 $\circ$ 炭素原子数 $2\sim6$ の直鎖アルキレン基、 $\circ$ 炭素原子数 $2\sim6$ の分枝アルキレン基及び/又は $\circ$ 水酸基を有する炭素原子数 $2\sim6$ のアルキレン基を含む繰り返し単位からなる平均分子量 $100\sim1$ 、000の(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基であるマレイミド誘導体を含有する請求項 $1\sim6$ にいずれか1項記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項8】 白色顔料、黄色顔料、紅色顔料、藍色顔料又は墨色顔料を含有し、粘度が1~100Pa·sの範囲にあり、印刷に用いる請求項1~7のいずれか1項に記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項9】 界面活性剤を含有し、粘度が $1\sim50P$  a·sの範囲にあり、オーバープリントワニスに用いる請求項 $1\sim7$ のいずれか1項に記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項10】 非反応性樹脂を含有する請求項8又は 9記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項11】 界面活性剤を含有し、粘度が100~ 1000 m Pa·sの範囲にあり、クリヤーコーティングに用いる請求項1~7のいずれか1 項に記載の活性エネルギー線硬化性インキ。

【請求項12】 活性エネルギー線硬化性インキを印刷し、活性エネルギー線を照射して当該インキを硬化させて印刷物を得る方法において、当該インキとして、請求項1~11のいずれか1項に記載の活性エネルギー線硬化性インキを用いることを特徴とする硬化方法。

【請求項13】 活性エネルギー線が紫外線である請求項12記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、活性エネルギー線

硬化性インキ組成物に関し、更に詳しくは、汎用の光重 合開始剤の不存在下で実用的な照射量の紫外線によって 硬化し、しかも皮膜臭気が非常に少ない活性エネルギー 線硬化性インキ組成物及び該活性エネルギー線硬化性組 成物の硬化方法に関する。

### [0002]

【従来の技術】紫外線、可視光線や電子線などの活性エネルギー線により重合する活性エネルギー線硬化性組成物は、硬化が速いという利点を有し、各種印刷インキ、クリヤーコーティングやオーバープリントワニス、飲料缶等の金属表面の保護や印刷、CDやDVDなど光ディスクの保護膜やレーベル印刷等に実用化が進められている。

【0003】本発明においては、活性エネルギー線硬化 性の印刷インキ(平版インキ、フレキソインキ、スクリ ーンインキ、グラビアインキ及び金属インキ(金属用ニ ス、金属用印刷インキ)を包含する)、クリヤーコーテ ィング及びオーバープリントワニス(以下、OPワニス と省略する。)を纏め、活性エネルギー線硬化性インキ と総称する。ここで、紫外線硬化性印刷インキは、顔料 分を含有し、一般に1~100Pa·sと高粘度であ る。OPワニスは、一般に、印刷インキを印刷後、その 表面を被覆する目的で使用され、紫外線硬化性印刷イン キよりやや低い粘度のものが使用される場合が多い。ま た、クリアーコーティングは同様に印刷後、表面を被覆 する目的で使用される。また、金属やプラスチックの場 合にはこれらの表面保護などに使用される。これらの粘 度は最も低く、100~100mPa·sのものが、 特に200~500mPa・sのものが一般的に使用さ れる。即ち、用途において、硬化速度の適性化及び粘度 調整の必要がある。

【0004】これらは、一般に、光重合開始剤、ラジカル重合性を有するモノマー及びオリゴマー、必要に応じて、樹脂、顔料(クリヤーコーティング及びオーバープリントワニスには含まれない)並びに添加剤等からなる。

【0005】光重合開始剤は、速硬化性が要求されることから3~15重量%と大量に使用される。光重合開始剤として、ベンゾフェノン系、アセトフェノン系、ベンゾイン系、チオキサントン系、水素供与体系等が使用されるが、これらは共重合性を有しないため、硬化皮膜に組み込まれず、また、分子量が低く昇華性を有するため、一部気化し、印刷現場あるいは印刷物の臭気の原因となり、また、皮膜物性の低下を来たすという欠点があった。

【0006】特に、光重合開始剤を含有する活性エネルギー線硬化性インキからなる印刷物や硬化皮膜を水中等に放置すると、未反応の光重合開始剤等がブリードするため、食品包装用印刷への使用は不適当なものも多かった。

【0007】また、光ディスクなどの透明性基板に塗布した場合には、光重合開始剤の断片などが基板のポリカーボネートの透明性を低下させ、光ディスク媒体の長期保存時に情報の読み取り性に悪影響を及ぼす懸念があった。

【0008】これら光重合開始剤を含む活性エネルギー 線硬化性インキの欠点を改良するために、共重合性光開 始剤が提案されている。例えば、特開昭62-8134 5号公報には、4-(2-ヒドロキシエトキシ)ーフェ ニルー2-ヒドロキシー2-プロピルケトン (ダロキュ ア2959等) をアクリル酸クロリドでエステル化させ た共重合性光開始剤が、提案されているが、活性エネル ギー線硬化性インキに使用した場合、硬化性が必ずしも 良くない。また、特開平6-263813号公報には、 ジメチルアミノ安息香酸やベンゾイル安息香酸をエポキ シ化合物で高分子量化した光開始剤組成物が、また、特 開平8-217814号公報には、分子量300以上の 光開始剤とベンゾフェノン誘導体を併用する光開始剤組 成物が、それぞれ開示されている。しかしながら、いず れも印刷物の臭気低減を目的としているが、印刷の高速 化に追従せず、硬化特性に劣るものであった。

【0009】一方、特開平6-298817号公報及び「ポリマー・プレプリンツ(Polymer Preprints)」第37巻第348~349頁(1996年)には、マレイミド化合物を電子受容体として用い、電子供与体と組み合わせて形成される電荷移動錯体を経由する光重合方法が開示されている。

【0010】また、マレイミド誘導体が光重合することは、「ポリマー・レターズ(PolymerLetters)」第6巻第883~888頁(1968年)に報告されている。その後、特開昭61~250064号公報、特開昭62~64813号公報及び特開昭62~79243号公報等には、マレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性組成物が開示されている。しかしながら、これらの公知文献には、アルキルマレイミド、アリールマレイミドが用いられており、これらの化合物は、光開始剤的機能が弱く、実質的には光重合開始剤を併用する必要があった。

【0011】また一方、ペンダント型マレイミドが光架橋((2+2)の光環化二量化反応)することは知られており、例えば、特開昭49-58196号公報、特開昭50-123138号公報及び特開昭51-47940号公報には、側鎖にαーアリールマレイミド基を有する光架橋可能な重合体が、特開昭52-988号公報及び特開昭55-160010号公報には、アルキル置換基を有する側鎖型マレイミド基を有する重合体がそれぞれ開示されている。これらのペンダント型マレイミドは、光重合による線状ポリマーの形成等には応用できず、例えば、印刷原版の作製等における重合体の架橋に伴う不溶化目的に利用されている。また、これらのペンダント

型マレイミドは、その架橋二量化反応に際し、数十秒~数分を要し、また、過剰の照射量を必要とする、という問題点を有していた。

【0012】更に、「ポリメリック マテリアルズ サイエンス アンド エンジニアリング (Polymer Materials Science and Engineering)」第72巻第470~472頁(1995年)や「第4回フュージョンUV技術セミナー」第43~77頁(1996年)には、電子受容体としてマレイミド誘導体、電子供与体としてビニルエーテルを利用する方法が報告されている。それらの文献には、光開始剤不存在下で重合反応性を示すものとして、1,4ービス(ビニルオキシメチル)シクロへキサンとシクロヘキシルマレイミドとの組み合わせから成る光重合性組成物、あるいは4ーヒドロキシブチルビニルエーテルとヒドロキシアルキルマレイミドとの組み合わせから成る光重合性組成物が記載されている。しかしながら、これらの組成物は、反応が進行するものの、硬化塗膜を形成しない、という問題点を有していた。

### [0013]

【発明が解決しようとする課題】特開昭62-81345号公報、特開平6-263813号公報及び特開平8-217814号公報に記載の光開始剤組成物は従来汎用の光開始剤に比較して臭気は低減されるものの、印刷の高速化に追従せず、硬化特性に劣るものであった。

【0014】また、特開平6-298817号公報及び 上記「ポリマー・プレプリンツ (Polymer Preprint s)」に記載の重合方法では、完全に硬化させるのに高 い照射強度を必要とする問題点を有する。これらに記載 のマレイミド化合物は常温で固体のものが多く、単独で 硬化するか否かについては示唆すらされていない。これ らの文献には、特定のマレイミド誘導体がビニルエーテ ルと反応すること、アクリレートの開始剤的機能を発現 することが開示されているが、実際には、前者に開示さ れた重合方法では実用的な硬化皮膜を与えない、という 問題点を有し、また、後者に開示された重合方法では、 溶解性の点から幅広い組成で共重合皮膜を形成し得な い、という問題点を有していた。更に、これら記載の材 料を主成分として、活性エネルギー線硬化性インキの硬 化速度を満足し且つ適性な粘度を調整することが可能か 否かの示唆すらなされていない。

【0015】さらに、上記「ポリマー・レターズ(Poly mer Letters)」に記載のマレイミド化合物は固体であり、そのものを固相重合する方法では、実用的な硬化皮膜を得ることは不可能である、という問題点を有していた。

【0016】一方、特開昭49-58196号公報、特開昭50-123138号公報、特開昭51-47940号公報、特開昭52-988号公報及び特開昭55-160010号公報に記載されている側鎖型マレイミド基を有する重合体は、光架橋による不溶化目的には使用

できるものの、硬化皮膜形成等の目的には利用できず、 また、これらの架橋反応 (光二量化)には実用以上の光 照射量を必要とする、という問題点を有していた。

【0017】本発明が解決しようとする課題は、硬化時の悪臭、硬化皮膜の黄変、硬化皮膜からの溶出物の原因となる汎用の光重合開始剤を使用せず、実用的な光強度、光照射量で硬化し、かつ適性な粘度を有する活性エネルギー線硬化性インキ及び該インキの硬化方法を提供することにある。

#### [0018]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決すべく鋭意検討した結果、特定のマレイミド誘導 体を用いることにより、上記課題を解決できることを見 出し、本発明を完成するに至った。

【0019】即ち、本発明は上記課題を解決するため に、(1)一般式(1)

[0020]

【化2】

【0021】(式中、m及Unは、各々独立した $0\sim6$  の整数を表わすが、M+nは $1\sim6$ の整数を表わす。 $R_{11}$ 及UR<sub>12</sub>は、各々独立して、脂肪族基及U/又は芳香族基からなる炭化水素結合を表わす。 $G_1$ 及UG<sub>2</sub>は各々独立してエーテル結合、エステル結合、ウレタン結合、カーボネート結合を表わす。 $R_2$  は、脂肪族基及U/又は芳香族基が(a)エーテル結合、(b)エステル結合、

(c)ウレタン結合及び(d)カーボネート結合からなる群より選ばれる少なくとも1つの結合で結ばれた平均分子量40~100,000の(A)(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基、(B)(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)エステル残基、(C)(ポリ)ウレタン連結鎖又は(ポリ)ウレタン残基あるいは

(D) (ポリ)カーボネート連結鎖又は(ポリ)カーボネート残基を表わす。)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキを提供する。 【0022】また、本発明は上記課題を解決するため

に、(2)(I)上記般式(1)で表わされるマレイミド誘導体及び(II)マレイミド基と共重合性を有する化合物を含有することを特徴とする活性エネルギー線硬化性インキを提供する。

【0023】更に、本発明は上記課題を解決するために、(3)上記(1)又は(2)に記載の活性エネルギー線硬化性インキを、実質上、汎用光重合開始剤の不存在下にて活性エネルギー線を照射することによって当該インキを硬化させ印刷物を得る方法を提供する。

[0024]

【発明の実施の形態】本発明は、上記一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有することを特徴とする活性エネルギー線硬化性インキに関するものである。

【0025】上記一般式(1)において、m及びnは、各々独立した0~6の整数を表わすが、m+nが1以上6以下の整数となる化合物が好ましい。特に、常温で液体であり、単独で硬化皮膜を形成することから、m及びnは、各々独立した1~5の整数で、m+nが2以上6以下の整数となる化合物が推奨される。

【0026】R<sub>11</sub>及びR<sub>12</sub>は、各々独立して脂肪族及び/又は芳香族基からなる炭化水素結合を表わす。中でも特に、<sup>©</sup>アルキレン基、<sup>©</sup>シクロアルキレン基、<sup>©</sup>アリールアルキレン基及び<sup>©</sup>シクロアルキルアルキレン基からなる群より選ばれる炭化水素結合が好ましい。ここで、アルキレン基は直鎖状であっても、分岐状であってもよく、また、アリールアルキレン基あるいはシクロアルキルーアルキレン基は、各々、主鎖又は分枝鎖にアリール基又はシクロアルキル基を有しても良い。

【0027】R<sub>11</sub>及びR<sub>12</sub>の具体例としては、例えば、 メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチ レン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基、ヘプタ メチレン基、オクタメチレン基、ノナメチレン基、デカ メチレン基、ウンデカメチレン基、ドデカメチレン基の 如き直鎖状アルキレン基;1-メチルエチレン基、1-メチルートリメチレン基、2-メチルートリメチレン 基、1-メチルーテトラメチレン基、2-メチルーテト ラメチレン基、1-メチルーペンタメチレン基、2-メ チルーペンタメチレン基、3-メチルーペンタメチレン 基、ネオペンチル基の如き分岐アルキル基を有するアル キレン基;シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基の 如きシクロアルキレン基;ベンジレン基、2,2-ジフ ェニルートリメチレン基、1-フェニルーエチレン基、 1-フェニルーテトラエチレン基、2-フェニルーテト ラエチレン基の如き主鎖又は側鎖にアリール基を有する アリールアルキレン基;シクロヘキシルメチレン基、1 -シクロヘキシル-エチレン基、1-シクロヘキシル-テトラエチレン基、2-シクロヘキシルーテトラエチレ ン基の如き主鎖あるいは側鎖にシクロアルキル基を有す るシクロアルキルーアルキレン基、などが挙げられる が、これに限定されるものではない。

【0028】 $R_2$  は脂肪族基及び/又は芳香族基が(a) エーテル結合、(b)エステル結合、(c)ウレタン結合及び(d)カーボネート結合からなる群より選ばれる少なくとも1つの結合で結ばれた平均分子量40~100,000の(A)(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基、(B)(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ)エステル残基、(C)(ポリ)ウレタン連結鎖又は(ポリ)ウレタン残基あるいは(D)(ポリ)カーボネート連結鎖又は(ポリ)カーボネート残基を表わす。 $R_2$  は、これらの連結鎖が繰り返しの一単位となっ

て繰り返されたオリゴマーあるいはポリマーで構成される連結鎖であっても良い。

【0029】R₂を表わす連結鎖又は残基を具体的に示すと、例えば、

(a)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量40~100,000の(ポリ)エーテル(ポリ)オールから構成される連結鎖又は残基:

【0030】(b)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エステル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量40~100,000の(ポリ)エステル(ポリ)オールから構成される連結鎖又は残基:

【0031】(c)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量40~100,000の(ポリ)エーテル(ポリ)オールとジ~ヘキサーカルボン酸(以下、ボリカルボン酸と略記する)とをエステル化して得られる、末端がポリカルボン酸残基である(ポリ)カルボン酸{(ポリ)エーテル(ポリ)オール}エステルから構成される連結鎖又は残基:

【0032】(d)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合及びエステル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量40~100,000の(ポリ)エステル(ポリ)オールとポリカルボン酸とをエステル化して得られる末端がポリカルボン酸残基である(ポリ)カルボン酸{(ポリ)エステル(ポリ)オール}エステルから構成される連結鎖又は残基:

【0033】(e)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量100~40,000の(ポリ)エポキシドを開環して得られる連結鎖又は残基:

【0034】(f)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量40~100,000の(ポリ)エーテル(ポリ)オールと有機(ボリ)イソシアネートとをウレタン化した(ボリ)エーテル(ボリ)イソシアネートから構成される連結鎖又は残基:

【0035】(g)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン

基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より 選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エステル結合 で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有す る平均分子量40~100,000の(ポリ)エステル (ポリ)オールと有機(ポリ)イソシアネートとをウレ タン化した(ポリ)エステル(ポリ)イソシアネートか ら構成される連結鎖又は残基:

【0036】(h)直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量40~100,000の(ポリ)エーテル(ポリ)オールの炭酸エステルから構成される連結鎖又は残基:などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0037】上記の連結鎖又は残基(a)を構成する (ポリ)エーテル(ポリ)オールとしては、例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブキレングリコール、ポリテトラメチレングリコール の如きポリアルキレングリコール類;エチレングリコール、プロパンジオール、プロピレングリコール、テトラメチレングリコール、ペンタメチレングリコール、ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセリン、ジトリメチロールプロパン、ジペンタエリスリトールの如きアルキレングリコール類の、エチレンオキシド変性物、プロピレンオキシド変性物、ブチレンオキシド変性物、テトラヒドロフラン変性物、などが挙げられ、これらの中でも、アルキレングリコール類の各種変性物が好ましい。

【0038】さらに、上記の連結鎖(a)を構成する(ポリ)エーテル(ポリ)オールとしては、エチレンオキシドとプロピレンオキシドの共重合体、プロピレングリコールとテトラヒドロフランの共重合体、ボリイソプレングリコール、水添ポリイソプレングリコール、ポポリイソプレングリコール、ポリブタジエングリコール、水添ポリブタジエングリコールの如き炭化水素系ポリオール類、ポリテトラメチレンへキサグリセリルエーテル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフラン変性物)の如き多価水酸基化合物、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0039】上記の連結鎖又は残基(b)を構成する(ポリ)エステル(ポリ)オールとしては、例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールの如きポリアルキレングリコール類、あるいはエチレングリコール、プロパンジオール、プロピレングリコール、テトラメチレングリコール、ペンタメチレングリコール、ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリト

ール、ジグリセリン、ジトリメチロールプロパン、ジペ ンタエリスリトールの如きアルキレングリコール類の、  $\varepsilon$  -カプロラクトン変性物、 $\gamma$  - ブチロラクトン変性 物、δーバレロラクトン変性物またはメチルバレロラク トン変性物;アジピン酸、ダイマー酸の如き脂肪族ジカ ルボン酸と、ネオペンチルグリコール、メチルペンタン ジオールの如きポリオールとのエステル化物である脂肪 族ポリエステルポリオール; テレフタル酸の如き芳香族 ジカルボン酸とネオペンチルグリコールの如きポリオー ルとのエステル化物である芳香族ポリエステルポリオー ルの如きポリエステルポリオール;ポリカーボネートポ リオール、アクリルポリオール、ポリテトラメチレンへ キサグリセリルエーテル (ヘキサグリセリンのテトラヒ ドロフラン変性物)の如き多価水酸基化合物と、フマル 酸、フタル酸、イソフタル酸、イタコン酸、アジピン 酸、セバシン酸、マレイン酸の如きジカルボン酸とのエ ステル化物;グリセリンの如き多価水酸基含有化合物と 動物・植物の脂肪酸エステルとのエステル交換反応によ り得られるモノグリセリドの如き多価水酸基含有化合 物、などが挙げられるが、これらに限定されるものでは ない。

【0040】上記の連結鎖又は残基(c)を構成する末端がポリカルボン酸である(ポリ)カルボン酸 { (ポリ)エーテル(ポリ)オール}エステルとしては、例えば、(1)コハク酸、アジピン酸、フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、フマル酸、イソフタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、ベンゼンペンタカルボン酸、ベンゼンヘキサカルボン酸、シトリック酸、テトラヒドロフランテトラカルボン酸、シクロヘキサントリカルボン酸の如きポリカルボン酸と、(2)上記(a)で示した(ポリ)エーテル(ポリ)オールとのエステル化で得られる末端がポリカルボン酸である(ポリ)カルボン酸 { (ポリ)エーテル(ポリ)オール}エステルなどが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0041】上記の連結鎖又は残基(d)を構成する末端がポリカルボン酸である(ポリ)カルボン酸 { (ポリ) エステル(ポリ) オール } エステルとしては、例えば、(1) コハク酸、アジピン酸、フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、フマル酸、マレイン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、ベンゼンペンタカルボン酸、ベンゼンヘキサカルボン酸、シトリック酸、テトラヒドロフランテトラカルボン酸、シトリック酸、テトラヒドロフランテトラカルボン酸、シクロヘキサントリカルボン酸の如きジーヘキサーカルボン酸と、(2) 上記(b)に示した(ポリ)エステル(ポリ)オールとのエステル化で得られる、末端がポリカルボン酸ある(ポリ)カルボン酸 { (ポリ)エステル (ポリ)オール } エステルが挙げられるが、これらに限定されるも

のではない。

【0042】上記の連結鎖又は残基(e)を構成する (ポリ)エポキシドとしては、例えば、(メチル)エピ クロルヒドリンと、ビスフェノールAやビスフェノール F及びそのエチレンオキシド、プロピレンオキシド変性 物などから合成されるエピクロルヒドリン変性ビスフェ ノール型のエポキシ樹脂; (メチル) エピクロルヒドリ ンと、水添ビスフェノールA、水添ビスフェノールF、 それらのエチレンオキシド変性物、プロピレンオキシド 変性物などとから合成されるエピクロルヒドリン変性水 添ビスフェノール型のエポキシ樹脂、エポキシノボラッ ク樹脂; フェノール、ビフェノールなどと (メチル) エ ピクロルヒドリンとの反応物; テレフタル酸、イソフタ ル酸又はピロメリット酸のグリシジルエステルなどの芳 香族エポキシ樹脂;(ポリ)エチレングリコール、(ポ リ)プロピレングリコール、(ポリ)ブチレングリコー ル、(ポリ)テトラメチレングリコール、ネオペンチル グリコールなどのグリコール類、それらのアルキレンオ キシド変性物のポリグリシジルエーテル;

【0043】トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、グリセリン、ジグリセリン、エリスリトール、ペンタエリスリトール、ソルビトール、1,4ーブタンジオール、1,6ーヘキサンジオールなどの脂肪族多価アルコールや、それらのアルキレンオキシド変性物のグリシジルエーテル;アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、イタコン酸などのカルボン酸のグリシジルエステル、3個アルコールと多価カルボン酸とのポリエステルボリオールのグリシジルエーテル;グリシジル(メタ)アクルレートやメチルグリシジル(メタ)アクルレートやメチルグリシジル(メタ)アクルレートやメチルグリシジルエステル、エポキシ化アマニ油、エポキシ化大豆油、エポキシ化ひまし油、エポキシ化ポリブタジエンの如き脂肪族エポキシ樹脂、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0044】上記連結鎖又は残基(f)を構成する(ポ リ) エーテル(ポリ) イソシアネートとしては、例え ば、メチレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソ シアネート、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネー ト、テトラメチレンジイソシアネート、リジンジイソシ アネート、ダイマー酸ジイソシアネートの如き脂肪族ジ イソシアネート化合物;2,4-トリレンジイソシアネ ート、2、4ートリレンジイソシアネートの2量体、 2,6-トリレンジイソシアネート、p-キシレンジイ ソシアネート、m-キシレンジイソシアネート、4, 4'ージフェニルメタンジイソシアネート、1,5ーナ フチレンジイソシアネート、3,3'ージメチルビフェ ニルー4,4'ージイソシアネートの如き芳香族ジイソ シアネート化合物;イソホロンジイソシアネート、4, 4'-メチレンビス(シクロヘキシルイソシアネー ト)、メチルシクロヘキサン-2,4(又は2,6)ジ イソシアネート、1,3-(イソシアネートメチレン)シクロヘキサンの如き脂環式ジイソシアネート、などのポリイソシアネートと、(ポリ)エーテル(ポリ)オールとのウレタン化反応によって得られる(ポリ)エーテル(ポリ)イソシアネート、などが挙げられるが、これに限定されるものではない。

【0045】ポリイソシアネートと反応に用いる(ポリ)エーテル(ポリ)オールとしては、例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブチレングリコール、ポリデトラメチレングリコールの如きポリアルキレングリコール類;エチレングリコール、プロパンジオール、プロピレングリコール、ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメチロールプロバン、ペンタエリスリトール、ジグリセリン、ジトリメチロールプロバン、ジペンタエリスリトールの如きアルキレングリコール類の、エチレンオキシド変性物、プロピレンオキシド変性物、ブチレンオキシド変性物、テトラヒドロフラン変性物、などが挙げられ、これらの中でも、アルキレングリコール類の各種変性物が好ましい。

【0046】さらに、ボリイソシアネートとの反応に用いる(ボリ)エーテル(ボリ)オールとしては、エチレンオキシドとプロピレンオキシドの共重合体、プロピレングリコールとテトラヒドロフランの共重合体、ボリイソプレングリコール、水添ボリイソプレングリコール、ポリブタジエングリコール、水添ボリブタジエングリコール、ポリブタジエングリコール、水添ボリブタジエングリコールの如き炭化水素系ボリオール類;ボリテトラメチレンヘキサグリセリルエーテル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフラン変性物)の如き多価水酸基化合物、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0047】上記の連結鎖又は残基(g)を構成する(ポリ)エステル(ポリ)イソシアネートとしては、例えば、連結鎖(a)で掲げたポリイソシアネートと、(ポリ)エステル(ポリ)オールとのウレタン化で得られる(ポリ)エステル(ポリ)イソシアネート、などが挙げられるが、これに限定されるものではない。

【0048】ポリイソシアネートと反応に用いる(ポリ)エステル(ポリ)オールとしては、例えば、エチレングリコール、プロパンジオール、プロピレングリコール、テトラメチレングリコール、ペンタメチレングリコール、ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセリン、ジトリメチロールプロパン、ジペンタエリスリトールの如きアルキレングリコール類の、 $\epsilon$ -カプロラクトン変性物、r-ブチロラクトン変性物、 $\delta$ -バレロラクトン変性物、メチルバレロラクトン変性物;アジピン酸やダイマー酸の如き脂肪族ジカルボン酸と、ネオペンチルグリコールやメチルペンタンジオ

ールの如きポリオールとのエステル化物である脂肪族ポリエステルポリオール;テレフタル酸の如き芳香族ジカルボン酸と、ネオペンチルグリコールの如きポリオールとのエステル化物である芳香族ポリエステルポリオールの如きポリエステルポリオール;ポリカーボネートポリオール、アクリルポリオール、ポリテトラメチレンへキサグリセリルエーテル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフラン変性物)の如き多価水酸基化合物と、フマル酸、フタル酸、イソフタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸の如きジカルボン酸とのエステル化物;グリセリンの如き多価水酸基含有化合物と助物・植物の脂肪酸エステルとのエステル交換反応により得られるモノグリセリドの如き多価水酸基含有化合物、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0049】上記の連結鎖又は残基(h)を構成する(ポリ)エーテル(ポリ)オールとしては上記(a)記載の(ポリ)エーテル(ポリ)オールなどが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0050】(ポリ)エーテル(ポリ)オールとの炭酸エステル化に用いられる化合物としては、炭酸ジエチル、炭酸ジプロピル又はフォスゲン等が挙げられる。また、エポキシドと二酸化炭素の交互重合によってもポリカーボネート化することができるが、これらに限定されるものではない。

【0051】これらの中でも、R2は、(1)の炭素原 子数2~24直鎖アルキレン基、◎炭素原子数2~24 分枝アルキレン基、◎水酸基を有する炭素原子数2~2 4アルキレン基、Φ シクロアルキレン基、Φ アリール基 及び® アリールアルキレン基からなる群より選ばれる少 なくとも1つの有機基が(a)エーテル結合及び(b) エステル結合からなる群より選ばれる少なくとも1つの 結合で結ばれた平均分子量100~100,000の (A) (ポリ) エーテル連結鎖又は(ポリ) エーテル残 基あるいは(B)(ポリ)エステル連結鎖又は(ポリ) エステル残基が好ましく、中でも特に、(2) ® 炭素原 子数2~24の直鎖アルキレン基、②炭素原子数2~2 4の分枝アルキレン基、◎水酸基を有する炭素原子数2 ~24のアルキレン基及び/又は®アリール基を含む繰 り返し単位からなる平均分子量100~100,000 の(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基あ るいは(3)Φ炭素原子数2~24の直鎖アルキレン 基、◎ 炭素原子数 2~24の分枝アルキレン基、◎ 水酸 基を有する炭素原子数2~24のアルキレン基及び/又 は<sup>®</sup> アリール基を含む繰り返し単位からなる平均分子量 100~100,000の(ポリ)エステル連結鎖又は (ポリ)エステル残基が好ましい。

【0052】また、近年、活性エネルギー線硬化性イン

キにおいて、特に紫外線硬化性インキの分野で速硬化性が要求されており、照射量が100mJ/cm²以下で硬化するインキが求められている。その目的のためには、 $R_{11}$ 及び $R_{12}$ は、各々独立して、炭素原子数 $1\sim5$ のアルキレン基であり、 $G_1$ 及び $G_2$ は、各々独立して-CO0-又は-OCO-で表わされるエステル結合であり、 $R_2$ が、0炭素原子数 $2\sim6$ の直鎖アルキレン基、0炭素原子数 $2\sim6$ の分枝アルキレン基及び/又は0水酸基を有する炭素原子数 $2\sim6$ のアルキレン基を含む繰り返し単位からなる平均分子量 $100\sim1$ 、000の(ポリ)エーテル連結鎖又は(ポリ)エーテル残基であるマレイミド誘導体を用いることが特に推奨される。

【0053】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに用いられる一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体は、例えば、(a)カルボキシル基を有するマレイミド化合物(a-1)と、カルボキシル基と反応する化合物(a-2)とから、あるいは(b)ヒドロキシル基を有するマレイミド化合物(b-1)と、カルボキシル基を有する化合物(b-2)とから、公知の技術を用いて合成することができる。

【0054】カルボキシル基を有するマレイミド化合物(a-1)は、例えば、反応式

[0055]

【化3】

【0056】で示されるように、無水マレイン酸と1級アミノカルボン酸とから、公知の技術 [例えば、デー・エイチ・ライヒ (D. H. Rich) ら、「ジャーナル・オブ・メディカル・ケミストリー (Journal of Medical Chemistry)」第18巻、第1004~1010頁(1975年)参照]を用いて合成することができる。

【0057】また、ヒドロキシル基を有するマレイミド 化合物(b-1)は、例えば、反応式

[0058]

【化4】

【0059】で示されるように、マレイミドとホルムアルデヒドとから、あるいは、反応式

[0060]

【化5】

【0061】で示されるように、無水マレイン酸と1級アミノアルコールとから、公知の技術(例えば、米国特許第2526517号明細書、特開平2-268155号公報参照)などを用いて合成することができる。

【0062】上記反応で用いられる1級アミノカルボン 酸としては、例えば、アスパラギン、アラニン、β-ア ラニン、アルギニン、イソロイシン、グリシン、グルタ ミン、トリプトファン、トレオニン、バリン、フェニル アラニン、ホモフェニルアラニン、αーメチルーフェニ ルアラニン、リジン、ロイシン、シクロロイシン、3-アミノプロピオン酸、 $\alpha$ -アミノ酪酸、4-アミノ酪 酸、アミノ吉草酸、6-アミノカプロン酸、7-アミノ ヘプタン酸、2-アミノカプリル酸、3-アミノカプリ ル酸、6-アミノカプリル酸、8-アミノカプリル酸、 2-アミノノナン酸、4-アミノノナン酸、9-アミノ ノナン酸、2-アミノカプリン酸、9-アミノカプリン 酸、10-アミノカプリン酸、2-アミノウンデカン 酸、10-アミノウンデカン酸、11-アミノウンデカ ン酸、2-アミノラウリン酸、11-アミノラウリン 酸、12-アミノラウリン酸、2-アミノトリデカン 酸、13-アミノトリデカン酸、2-アミノミスチン 酸、14-アミノミスチン酸、2-アミノペンタデカン 酸、15-アミノペンタデカン酸、2-アミノパルミチ ン酸、16-アミノバルミチン酸、2-アミノヘプタデ カン酸、17-アミノヘプタデカン酸、2-アミノステ アリン酸、18-アミノステアリン酸、2-アミノエイ コサノン酸、20-アミノエイコサノン酸、アミノシク ロヘキサンカルボン酸、アミノメチルシクロヘキサンカ ルボン酸、2-アミノ-3-プロピオン酸、3-アミノ -3-フェニルプロピオン酸、などが挙げられるが、こ れに限定されるものではなく、1級アミノカルボン酸で あれば、いずれも使用できる。また、ピロリドン、δー バレロラクタム、 $\epsilon$  -カプロラクタムの如きラクタム類 を使用することもできる。

【0063】上記反応で用いられる1級アミノアルコールとしては、例えば、2-アミノエタノール、1-アミノー2-プロパノール、3-アミノー1-プロパノール、2-アミノー3-フェニルー1-プロパノール、4-アミノー3-フェニルー1-プロパノール、4-アミノー1-ブタノール、2-アミノー1-ブタノール、2-アミノー1-ブタノール、2-アミノー1-ブタノール、2-アミノー1-ベンタノール、1-アミノー1-ベンタノール、1-アミノー1-ベンタノール、1-アミノー1-ベンタノール、1-アミノ

-1-ヘプタノール、2-(2-アミノエトキシ)エタノール、N-(2-アミノエチル)エタノールアミン、4-アミノー1-ピペラジンエタノール、2-アミノー1-フェニルエタノール、2-アミノ3-フェニルー1-プロパノール、1-アミノメチル-1-シクロへキサノール、アミノトリメチルシクロへキサノール、などが挙げられるが、これに限定されるものではなく、1級アミノアルコールであれば、いずれも使用できる。

【0064】カルボキシル基と反応する化合物(a-2)としては、例えば、直鎖アルキレン基、分枝アルキレン基、シクロアルキレン基及びアリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合及び/又はエステル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量100~1、000、000の2~6官能のポリオール又はポリエポキシド、などが挙げられる。

【0065】ヒドロキシル基と反応する化合物(b-2)としては、例えば、(b-2-1)直鎖アルキレン基、か枝アルキレン基、シクロアルキレン基、アリール基からなる群より選ばれる少なくとも1つの炭化水素基が、エーテル結合及び/又はエステル結合で結合された一つあるいはそれらの繰り返し単位を有する平均分子量100~1,000,000の1分子中に2~6個のカルボキシル基、エーテル結合及び/又はエステル結合を有するジ~ヘキサーカルボン酸、(b-2-2)(ポリ)イソシアネート、又は(b-2-3)炭酸エステル、ホスゲンなどが挙げられる。

【0066】カルボキシル基を有するマレイミド化合物(a-1)と、カルボキシル基と反応する化合物(a-2)の一つであるポリオールとの反応は、特に限定されないが、公知の技術[例えば、シー・イー・リッヒベルグ(C. E. Rehberg)ら、「オーガニック・シンセシス・コレクティブ・ボリューム(Org. Synth. Collective Volume)」第111巻、第46頁(1955年)参照]を用いて、一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を合成することができる。

【0067】この反応は、常圧又は減圧下で、室温~150℃の温度範囲で脱水しながら行ない、触媒を使用することが好ましい。触媒としては、例えば、硫酸、燐酸、メタスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、強酸性陽イオン交換樹脂の如きの酸触媒、などが挙げられる。触媒の添加量は、全仕込量に対して0.01~10重量%の範囲が好ましい。

【0068】また、この反応は、反応溶剤として、水と 共沸する有機溶剤を用いることができる。そのような有 機溶剤としては、例えば、トルエン、ベンゼン、酢酸ブチル、酢酸エチル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル、などが挙げられる。

【0069】カルボキシル基を有するマレイミド化合物 (a-1)と、カルボキシル基と反応する化合物 (a-2)の一つであるボリエポキシドとの反応は、特に限定されないが、公知の技術 [例えば、特開平4-228529号公報参照]を用いて、一般式 (1)で表わされるマレイミド誘導体を合成することができる。

【0070】この反応は、室温~150℃の温度範囲で 行ない、触媒を使用することが望ましい。触媒として は、例えば、2-メチルイミダゾールの如きイミダゾー ル類、テトラメチルアンモニウムクロリド、トリメチル ベンジルアンモニウムクロリド、テトラメチルアンモニ ウムブロミドの如き4級アンモニウム塩;トリメチルア ミン、トリエチルアミン、ベンジルメチルアミン、トリ ブチルアミンの如きアミン類; トリフェニルホスフィ ン、トリシクロヘキシルホスフィンの如きホスフィン 類、ジブチル錫ラウレートの如きラウリン酸エステル 類;酢酸カリウム、第3リン酸カリウム、アクリル酸ナ トリウム、メタクリル酸ナトリウムの如き塩基性アルカ リ金属塩類;ナトリウムメチラート、カリウムエチラー トの如きアルカリ金属アルコラート類や陰イオン交換樹 脂、などが挙げられる。触媒の添加量は、全仕込量に対 して10~10,000ppmの範囲が好ましい。

【0071】また、この反応では、反応溶剤として各種活性水素を含有しない有機溶剤を使用することができる。そのような有機溶剤としては、例えば、トルエン、エチルベンゼン、テトラリン、クメン、キシレンの如き芳香族炭化水素類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノンの如きケトン類;ギ酸エステル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸 n ーブチルの如きエステル類、などが挙げられる。

【 O O 7 2】ヒドロキシル基を有するマレイミド化合物 (b-1)と、ヒドロキシル基と反応する化合物 (b-2)の一つであるカルボキシル基を有する化合物 (b-2-1)との反応は、特に限定されないが、公知の技術 [例えば、シー・イー・リッヒベルグ (C. E. Rehberg)、「オーガニック・シンセシス・コレクティブ・ボリューム (Org. Synth. Collective Volume)」第III 巻、第46頁 (1955年)参照]を用いて、前記一般式 (1)で表わされるマレイミド誘導体を合成することができる。

【0073】この反応は、常圧又は減圧下で、室温~150℃の温度範囲で脱水しながら行ない、触媒を使用することが好ましい。触媒としては、例えば、硫酸、燐酸、メタスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、強酸性陽イオン交換樹脂の如き酸触媒、などが挙げられる。触媒の添加量は、全仕込量に対して0.01~10重量%の範囲が好ましい。

【0074】この際、反応溶剤として、水と共沸する有機溶剤を用いることができる。そのような有機溶剤としては、例えば、トルエン、ベンゼン、酢酸ブチル、酢酸エチル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル、などが挙げられる。

【0075】ヒドロキシル基を有するマレイミド化合物 (b-1)と、ヒドロキシル基と反応する化合物 (b-2)の一つである (ポリ)イソシアネート (b-2-2)との反応は、特に限定されないが、公知のウレタン 化反応によって、一般式 (1)で表わされるマレイミド 誘導体を合成することができる。

【0076】この反応は、窒素雰囲気下、例えば、室温~90℃の温度範囲で行ない、触媒を使用することが好ましい。触媒としては、例えば、テトラブチルチタネート、テトラプロピルチタネート、テトラエチルチタネート、などの有機チタン化合物、オクチル酸錫、ジブチル錫オキシド、ジブチル錫ラウレート、などの有機錫化合物、ヨウ化第一錫等を用いることができる。触媒の添加量は、全仕込量に対して10~10,000ppmの範囲が好ましい。

【0077】この反応では、反応溶剤として各種活性水素を含有しない有機溶剤を使用することができる。そのような有機溶剤としては、例えば、トルエン、エチルベンゼン、テトラリン、クメン、キシレンの如き芳香族炭化水素類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノンの如きケトン類;ギ酸エステル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ローブチルの如きエステル類が挙げられる。

【0078】ヒドロキシル基を有するマレイミド化合物 (b-1)と、ヒドロキシル基と反応する化合物 (b-2)の一つである炭酸エステル (b-2-3)との反応 は、特に限定されないが、公知のエステル交換反応によって、一般式 (1)で表わされるマレイミド誘導体を合成することができる。

【0079】この反応は、常圧又は減圧下で、室温~150℃の温度範囲で生成するアルコールを留去しながら行ない、触媒を使用することが好ましい。触媒としては、例えば、硫酸、燐酸、メタスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、強酸性陽イオン交換樹脂の如き酸触媒、テトラブチルチタネート、などの有機チタン化合物;オクチル酸錫、ジブチル錫オキシド、ジブチル錫ラウレート、などの有機錫化合物;アルミニウムトリイソプロポキシドの如きアルミニウムアルコキシド、などが挙げられる。触媒の添加量は、全仕込量に対して0.01~10重量%の範囲が好ましい。【0080】この際、反応溶剤はなくてもよいが、生成するアルコールと共沸する有機溶剤を用いることができる。そのような有機溶剤としては、例えば、トルエン、

ベンゼン、ヘキサン、ヘプタン、酢酸ブチル、酢酸エチ

ル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル、など が挙げられる。

【0081】また、上記いずれの反応においても、マレイミド基のラジカル重合を抑制する目的で、ラジカル重合禁止剤としては、例えば、ハイドロキノン、tertーブチルハイドロキノン、メトキノン、2、4ージメチルー6ーtertーブチルフェノール、カテコール、tertーブチルカテコールの如きフェノール系化合物;フェノチアジン、pーフェニレンジアミン、ジフェニルアミンの如きアミン類;ジメチルジチオカルバミン酸銅、ジエチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅、ガチルジチオカルバミン酸銅、ジブチルジチオカルバミン酸銅の如き銅錯体、などが挙げられる。これらの重合禁止剤は、単独で用いることも、2種以上の併用して用いることもできる。重合禁止剤の添加量は、全仕込量に対して10~10、000ppmの範囲が好ましい。

【0082】カルボキシル基と反応する化合物(a-2)として使用するポリオールとしては、例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリブチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールの如きポリアルキレングリコール類;エチレングリコール、プロパンジオール、プロピレングリコール、ブタンジオール、ブチレングリコール、ヘキサンジオール、ブタンリコール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジグリセリン、ジペンタエリスリトールの如きアルキレングリコール類のエチレンオキシド変性物、プロピレンオキシド変性物、ブチレンオキシド変性物、ブチレンオキシド変性物、デトラヒドロフラン変性物、 $\epsilon-$ カプロラクトン変性物、アーブチロラクトン変性物、 $\delta-$ バレロラクトン変性物、メチルバレロラクトン変性物;

【0083】エチレンオキシドとプロピレンオキシドの 共重合体、プロピレングリコールとテトラヒドロフラン の共重合体、エチレングリコールとテトラヒドロフラン の共重合体、ポリイソプレングリコール、水添ポリイソ プレングリコール、ポリブタジエングリコール、水添ポ リブタジエングリコールの如き炭化水素系ポリオール 類;アジピン酸、ダイマー酸の如き脂肪族ジカルボン酸 と、ネオペンチルグリコール、メチルペンタンジオール の如きポリオールとのエステル反応化物である脂肪族ポ リエステルポリオール; テレフタル酸の如き芳香族ジカ ルボン酸とネオペンチルグリコールの如きポリオールと のエステル反応化物である芳香族ポリエステルポリオー ル類;ポリカーボネートポリオール類;アクリルポリオ ール類;ポリテトラメチレンヘキサグリセリルエーテル (ヘキサグリセリンのテトラヒドロフラン変性物)の如 き多価水酸基化合物;上記の多価水酸基含有化合物の末 端エーテル基のモノ及び多価水酸基含有化合物;上記の 多価水酸基含有化合物と、フマル酸、フタル酸、イソフ タル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイ ン酸の如きジカルボン酸とのエステル化により得られる 多価水酸基含有化合物:グリセリンの如き多価水酸基化 合物と、動物、植物の脂肪酸エステルとのエステル交換 反応により得られるモノグリセリドの如き多価水酸基含 有化合物、などが挙げられるが、これらに限定されるも のではなく、一分子中に2~6個の水酸基を有するポリ オールであれば、いずれも使用することができる。 【0084】カルボキシル基と反応する化合物(a-2)として使用するポリエポキシドとしては、例えば、 (メチル) エピクロルヒドリンと、ビスフェノールA、 ピスフェノールF、それらのエチレンオキシド、プロピ レンオキシド変性物などとから合成されるエピクロルヒ ドリン変性ビスフェノール型のエポキシ樹脂; (メチ ル) エピクロルヒドリンと、水添ビスフェノールA、水 添ビスフェノールF、それらのエチレンオキシド、プロ ピレンオキシド変性物などとから合成されるエピクロル ヒドリン変性水添ピスフェノール型のエポキシ樹脂、エ ポキシノボラック樹脂;フェノール、ビフェノールなど と(メチル)エピクロルヒドリンとの反応物;テレフタ ル酸、イソフタル酸、ピロメリット酸のグリシジルエス テルなどの芳香族エポキシ樹脂;(ポリ)エチレングリ コール、(ポリ)プロピレングリコール、(ポリ)ブチ レングリコール、(ポリ)テトラメチレングリコール、 ネオペンチルグリコールなどのグリコール類、それらの アルキレンオキシド変性物のポリグリシジルエーテル; トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、グリ セリン、ジグリセリン、エリスリトール、ペンタエリス リトール、ソルビトール、1,4-ブタンジオール、 1,6-ヘキサンジオールなどの脂肪族多価アルコー ル、それらのアルキレンオキシド変性物のグリシジルエ ーテル;アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、イタコ ン酸の如きカルボン酸のグリシジルエステル; 多価アル コールと多価カルボン酸とのポリエステルポリオールの グリシジルエーテル;グリシジル(メタ)アクルレート やメチルグリシジル (メタ) アクリレートの共重合体; 高級脂肪酸のグリシジルエステル、エポキシ化アマニ 油、エポキシ化大豆油、エポキシ化ひまし油、エポキシ 化ポリブタジエンの如き脂肪族エポキシ樹脂、などが挙

【0085】カルボキシル基を有する化合物(b-2-1)として使用する1分子中に2~6個のカルボキシル基、エーテル結合及びエステル結合を有するジ~へキサーカルボン酸としては、例えば、フマル酸、フタル酸、イソフタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、コハク酸、アジピン酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、ピロメリット酸の如きジカルボン酸、又は上記ジカルボン酸と、上記ポリオールとをエステル化して得られる一般式(2)

[0086]

げられる。

【化6】

$$HOOC - X' - COO - Y' - (OOC - X' - COOH)_n$$
 (2)

【0087】(式中、X'はジカルボン酸残基、Y'はポリオール残基を表わし、 $nは1\sim5$ の整数を表わす。)で表わされるポリカルボン酸、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0088】(ポリ)イソシアネート化合物(b-2-2)としては、例えば、メチレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネート、リジンジイソシアネート、ダイマー酸ジイソシアネートの如き脂肪族ジイソシアネート化合物;2,4-トリレンジイソシアネート。2,4-トリレンジイソシアネート。2,6-トリレンジイソシアネート。p-キシレンジイソシアネート、m-キシレンジイソシアネート、4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート。4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネー

ト、1、5ーナフチレンジイソシアネート、3、3、一ジメチルビフェニルー4、4、一ジイソシアネートの如き芳香族ジイソシアネート化合物;イソホロンジイソシアネート、4、4、一メチレンビス(シクロヘキシルイソシアネート)、メチルシクロヘキサンー2、4(又は2、6)ジイソシアネート、1、3ー(イソシアネートメチル)シクロヘキサンの如き脂環式ジイソシアネート化合物;1、3ーブチレングリコール1モルとトリレンジイソシアネート2モルとの付加体等のジオールとジイソシアネートとの反応物であるジイソシアネート化合物;上記ポリイソシアネートとポリオールから得られる一般式(3)【0089】

【化7】

$$OCN - X - NHCOO - Y + \left(OCONH - X - NCO\right)_{n}$$
 (3)

【0090】(式中、Xはポリイソシアネート残基、Y はポリオール残基を表わし、nは1~5の整数を表す。)で表わされる末端イソシアネート化合物、などが挙げられる。

【0091】また、上記反応で使用できるポリオールと しては、例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピ レングリコール、ポリブチレングリコール、ポリテトラ メチレングリコールの如きポリアルキレングリコール 類;エチレングリコール、プロパンジオール、プロピレ ングリコール、ブタンジオール、ブチレングリコール、 ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコール、グリセリ ン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、 ジグリセリン、ジトリメチロールプロパン、ジペンタエ リスリトールの如きアルキレングリコール類の、エチレ ンオキシド変性物、プロピレンオキシド変性物、ブチレ ンオキシド変性物、テトラヒドロフラン変性物、 $\epsilon$  - カ プロラクトン変性物、 $\gamma$ ーブチロラクトン変性物、 $\delta$ ー バレロラクトン変性物、メチルバレロラクトン変性物; エチレンオキシドとプロピレンオキシドの共重合体、プ ロピレングリコールとテトラヒドロフランの共重合体、 エチレングリコールとテトラヒドロフランの共重合体、 ポリイソプレングリコール、水添ポリイソプレングリコ ール、ポリブタジエングリコール、水添ポリブタジエン グリコールの如き炭化水素系ポリオール類;

【0092】アジピン酸、ダイマー酸の如き脂肪族ジカルボン酸と、ネオペンチルグリコール、メチルペンタンジオールの如きポリオールとの反応物である脂肪族ポリエステルポリオール;テレフタル酸の如き芳香族ジカルボン酸と、ネオペンチルグリコールの如きポリオールとの反応物である芳香族ポリエステルポリオールの如きポリエステルポリオール類;ポリカーボネートポリオール類、アクリルポリオール類、ポリテトラメチレンヘキサ

グリセリルエーテル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフラン変性物)の如き多価水酸基化合物;上記の多価水酸基含有化合物の末端エーテル基のモノ及び多価水酸基含有化合物と、フマル酸、フタル酸、イソフタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、などのジカルボン酸とのエステル化により得られる多価水酸基含有化合物;グリセリン、などの多価水酸基化合物と動物、植物の脂肪酸エステルとのエステル交換反応により得られるモノグリセリド、などの多価水酸基含有化合物、などが挙げられるが、これらに限定されるものではなく、2~6官能のポリオールであれば、いずれも使用できる。

【0093】炭酸エステル(b-2-3)としては、炭酸ジメチル、炭酸ジエチル、炭酸ジプロピル、などが挙げられる。なお、炭酸エステル(b-2-3)として、フォスゲン、クロロ炭酸メチル、クロロ炭酸エチル等を使用することもできる。

【0094】以上、説明した製法により、本発明の活性 エネルギー線硬化性インキに用いられる一般式(1)で 表わされるマレイミド誘導体を得ることができるが、本 発明に用いる化合物の製法は、これらに限定されるもの ではない。

【0095】本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキには、マレイミド基と共重合性を有する化合物を併用することもできる。そのようなマレイミド基と共重合性を有する化合物は、具体的には、種々の不飽和二重結合を有する化合物であり、そのような化合物としては、例えば、前記一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体及びそれ以外のマレイミド誘導体、(メタ)アクリロイル誘導体、(メタ)アクリルアミド誘導体、ビニルエーテル誘導体、カルボン酸ビニル誘導体、スチレン誘導体、

不飽和ポリエステル、などが挙げられる。

【0096】一般式(1)で表わされるマレイミド誘導 体以外のマレイミド誘導体としては、例えば、Nーメチ ルマレイミド、N-エチルマレイミド、N-プロピルマ レイミド、N-n-ブチルマレイミド、N-tert-ブチルマレイミド、Nーペンチルマレイミド、Nーヘキ シルマレイミド、N-ラウリルマレイミド、2-マレイ ミドエチルーエチルカーボネート、2-マレイミドエチ ルーイソプロピルカーボネート、N-エチルー(2-マ レイミドエチル) カーバメートの如き単官能脂肪族マレ イミド類; N-シクロヘキシルマレイミドの如き脂環式 単官能マレイミド類:N-フェニルマレイミド、N-2 -メチルフェニルマレイミド、N-2-エチルフェニル マレイミド、N-(2,6-ジエチルフェニル)マレイ ミド、N-2-クロロフェニルマレイミド、N-(4-ヒドロキシフェニル) マレイミド、N-2-トリフルオ ロメチルフェニルマレイミドの如き芳香族単官能マレイ ミド類;

【0097】N, N'ーメチレンビスマレイミド、N, N'-エチレンビスマレイミド、N.N'-トリメチレ ンビスマレイミド、N, N'-ヘキサメチレンビスマレ イミド、N, N'ードデカメチレンビスマレイミド、 1.4-ジマレイミドシクロヘキサンの如き脂環式ビス ン) ビスマレイミド、N, N'-(4, 4'-ジフェニ ルオキシ) ビスマレイミド、N, N'-p-フェニレン ビスマレイミド、N, N'-m-フェニレンビスマレイ N, N' 2, 6-トリレンビスマレイミド、N, N' - [4, 4'-ビス(3, 5-ジメチルフェニル)メタ ン) ビスマレイミド、N, N'-(4, 4'-ビス (3,5-ジエチルフェニル)メタン〕ビスマレイミド の如き芳香族ビスマレイミド類、などが挙げられるが、 これらに限定されるものではない。

【0098】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能なアクリロイルオキシ基又はメタアクリロイルオキシ基を有する化合物を大別すると、(A-1); (ポリ)エステル(メタ)アクリレート、(A-2); ウレタン(メタ)アクリレート、(A-4); (ポリ)エーテル(メタ)アクリレート、(A-5); アルキル(メタ)アクリレート、(A-5); アルキル(メタ)アクリレート、(A-6); 芳香環を有する(メタ)アクリレート、(A-7); 脂環構造を有する(メタ)アクリレート、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0099】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能な(ポリ)エステル(メタ)アクリレート(A-1)とは、主鎖にエステル結合を1つ以上有する(メタ)アクリレートの総称として、ウレタン(メタ)アク

リレート(A-2)とは、主鎖にウレタン結合を1つ以 上有する (メタ) アクリレートの総称として、エポキシ アクリレート(A-3)とは、1官能以上のエポキシド と(メタ)アクリル酸を反応させて得られる(メタ)ア クリレートの総称として、(ポリ)エーテル(メタ)ア クリレート(A-4)とは、主鎖にエーテル結合を1つ 以上有する (メタ) アクリレートの総称として、アルキ ル (メタ) アクリレート又はアルキレン (メタ) アクリ レート (A-5)とは、主鎖が直鎖アルキル、分岐アル キル、直鎖アルキレン基又は分岐アルキレン基であり、 側鎖又は末端にハロゲン原子及び/又は水酸基を有して いてもよい (メタ) アクリレートの総称として、芳香環 を有する (メタ) アクリレート (A-6)とは、主鎖又 は側鎖に芳香環を有する(メタ)アクリレートの総称と して、脂環構造を有する(メタ)アクリレート(A-7)とは、主鎖又は側鎖に、構成単位に酸素原子又は窒 素原子を含んでいてもよい脂環構造を有する(メタ)ア クリレートの総称として、それぞれ用いる。

【0100】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能な(ポリ)エステル(メタ)アクリレート(A -1)としては、例えば、脂環式変性ネオペンチルグリ コール (メタ) アクリレート (日本化薬株式会社製の 「R-629」又は「R-644」)、カプロラクトン 変性2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、エチ レンオキシド及び/又はプロピレンオキシド変性フタル 酸 (メタ) アクリレート、エチレンオキシド変性コハク 酸 (メタ) アクリレート、カプロラクトン変性テトラヒ ドロフルフリル (メタ) アクリレートの如き単官能(ポ リ) エステル (メタ) アクリレート類; ピバリン酸エス テルネオペンチルグリコールジ (メタ) アクリレート、 カプロラクトン変性ヒドロキシピバリン酸エステルネオ ペンチルグリコールジ (メタ) アクリレート、エピクロ ルヒドリン変性フタル酸ジ(メタ)アクリレート;トリ メチロールプロパン又はグリセリン1モルに1モル以上 ロラクトン又はメチルバレロラクトン、などの環状ラク トン化合物を付加して得たトリオールのモノ、ジ又はト リ(メタ)アクリレート;

【0101】ペンタエリスリトール又はジトリメチロールプロパン1モルに1モル以上の $\varepsilon$ -カプロラクトン、 $\gamma$ -ブチロラクトン、 $\delta$ -バレロラクトン又はメチルバレロラクトン、などの環状ラクトン化合物を付加して得たトリオールのモノ、ジ、トリ又はテトラ(メタ)アクリレート;ジペンタエリスリトール1モルに1モル以上の $\varepsilon$ -カプロラクトン、 $\gamma$ -ブチロラクトン、 $\delta$ -バレロラクトン又はメチルバレロラクトンの如き環状ラクトン化合物を付加して得たトリオールのモノ、又はポリ(メタ)アクリレートのトリオール、テトラオール、ペンタオール又はヘキサオールの如き多価アルコールのモノ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレート

ኑ;

【0102】(ポリ)エチレングリコール、(ポリ)プ ロピレングリコール、(ポリ)テトラメチレングリコー ル、(ポリ)ブチレングリコール、(ポリ)ペンタンジ オール、(ポリ)メチルペンタンジオール、(ポリ)へ キサンジオールの如きジオール成分と、マレイン酸、フ マル酸、コハク酸、アジピン酸、フタル酸、ヘキサヒド ロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、イタコン酸、シト ラコン酸、ヘット酸、ハイミック酸、クロレンディック 酸、ダイマー酸、アルケニルコハク酸、セバチン酸、ア ゼライン酸、2,2,4ートリメチルアジピン酸、1, 4-シクロヘキサンジカルボン酸、テレフタル酸、2-ナトリウムスルホテレフタル酸、2-カリウムスルホテ レフタル酸、イソフタル酸、5-ナトリウムスルホイソ フタル酸、5-カリウムスルホイソフタル酸、オルソフ タル酸、4-スルホフタル酸、1、10-デカメチレン ジカルボン酸、ムコン酸、シュウ酸、マロン酸、グルタ ン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸の如き多塩基酸 からなるポリエステルポリオールの (メタ) アクリレー ト;前記ジオール成分と多塩基酸と ε - カプロラクト ン、アーブチロラクトン、δーバレロラクトン又はメチ ルバレロラクトンからなる環状ラクトン変性ポリエステ ルジオールの(メタ)アクリレートの如き多官能(ポ リ) エステル (メタ) アクリレート類、などが挙げられ るが、これらに限定されるものではない。

【0103】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能なウレタン (メタ) アクリレート (A-2) は、少なくとも一つの (メタ) アクリロイルオキシ基を有するヒドロキシ化合物 (A-2-1) とイソシアネート化合物 (A-2-2) との反応によって得られる (メタ) アクリレートの総称である。

【0104】少なくとも一つの(メタ)アクリロイルオ キシ基を有するヒドロキシ化合物(A-2-1)として は、例えば、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレー ト、2-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、2 ーヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、3ーヒドロ キシブチル (メタ) アクリレート、4-ヒドロキシブチ ル (メタ) アクリレート、シクロヘキサンジメタノール モノ (メタ) アクリレート、ポリエチレングリコールモ ノ(メタ)アクリレート、ポリプロピレングリコールモ ノ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパンジ (メタ) アクリレート、トリメチロールエタンジ (メ タ) アクリレート、ペンタエリスリトールトリ(メタ) アクリレートまたはグリシジル (メタ) アクリレートー (メタ)アクリル酸付加物、2-ヒドロキシー3-フェ ノキシプロピル (メタ) アクリレートの如き水酸基を有 する (メタ) アクリレート化合物、上掲の水酸基を有す る (メタ) アクリレート化合物と  $\varepsilon$  -カプロラクトンと の開環反応物、などが挙げられる。

【0105】イソシアネート化合物(A-2-2)とし

ては、例えば、pーフェニレンジイソシアネート、mー フェニレンジイソシアネート、pーキシレンジイソシア ネート、mーキシレンジイソシアネート、2,4ートリ レンジイソシアネート、2,6-トリレンジイソシアネ ート、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネート、 3,3'-ジメチルジフェニルー4,4'-ジイソシア ネート、3,3'ージエチルジフェニルー4,4'ージ イソシアネート、ナフタレンジイソシアネートの如き芳 香族ジイソシアネート類:イソホロンジイソシアネー ト、ヘキサメチレンジイソシアネート、4,4'ージシ クロヘキシルメタンジイソシアネート、水添キシレンジ イソシアネート、ノルボルネンジイソシアネート、リジ ンジイソシアネートの如き脂肪族又は脂環構造のジイソ シアネート類;イソシアネートモノマーの一種類以上の ビュレット体又は、上記ジイソシアネート化合物を3量 化したイソシアヌレート体の如きポリイソシアネート: 上記イソシアネート化合物と各種ポリオール (A-2-3)とのウレタン化反応によって得られるポリイソシア ネート、などが挙げられる。

【0106】ポリイソシアネートを製造するために用い るポリオール (A-2-3) としては、例えば、(ポ リ) エチレングリコール、(ポリ) プロピレングリコー ル、(ポリ)ブチレングリコール、(ポリ)テトラメチ レングリコールの如き (ポリ) アルキレングリコール 類;エチレングリコール、プロパンジオール、プロピレ ングリコール、テトラメチレングリコール、ペンタメチ レングリコール、ヘキサンジオール、ネオペンチルグリ コール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタ エリスリトール、ジグリセリン、ジトリメチロールプロ パン、ジペンタエリスリトールの如きアルキレングリコ ール類の、エチレンオキシド変性物、プロピレンオキシ ド変性物、ブチレンオキシド変性物、テトラヒドロフラ ン変性物、 $\varepsilon$  -カプロラクトン変性物、 $\gamma$  - ブチロラク トン変性物、δーバレロラクトン変性物、メチルバレロ ラクトン変性物等;

【0107】エチレンオキシドとプロピレンオキシドの 共重合体、プロピレングリコールとテトラヒドロフラン の共重合体、ポリイソプレングリコール、水添ポリイソ プレングリコール、ポリブタジエングリコール、水添ポリイソ プレングリコール、ポリブタジエングリコール、水添ポリオール 類:アジピン酸、ダイマー酸の如き脂肪族ジカルボン酸 と、ネオペンチルグリコール、メチルペンタンジオール の如きポリオールとのエステル化反応物である脂肪族ポリエステルポリオール類;テレフタル酸の如きポリオール とのエステル化反応物である芳香族ポリエステルポリオール類;ポリカーボネートポリオール類;アクリルポリオール類;ポリテトラメチレンへキサグリセリルエーテル ル(ヘキサグリセリンのテトラヒドロフラン変性物)の 如き多価水酸基化合物;上記の多価水酸基含有化合物の 末端エーテル基のモノ及び多価水酸基含有化合物;上記 の多価水酸基含有化合物と、フマル酸、フタル酸、イソ フタル酸、イタコン酸、アジピン酸、セバシン酸、マレ イン酸の如きジカルボン酸とのエステル化により得られ る多価水酸基含有化合物;グリセリンの如き多価水酸基 化合物と、動物、植物の脂肪酸エステルとのエステル交 換反応により得られるモノグリセリドの如き多価水酸基 含有化合物、などが挙げられるが、これらに限定される ものではない。

【0108】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能なエポキシ (メタ) アクリレート (A-3) は、1官能以上のエポキシドと(メタ)アクリル酸とを 反応させて得られる (メタ) アクリレートの総称であ る。エポキシ (メタ) アクリレートの原料となるエポキ シド(A-3-1)としては、例えば、(メチル)エピ クロルヒドリンと、水添ビスフェノールA、水添ビスフ ェノールS、水添ビスフェノールF、それらのエチレン オキシド、プロピレンオキシド変性物などから合成され るエピクロルヒドリン変性水添ビスフェノール型エポキ シ樹脂; 3, 4-エポキシシクロヘキシルメチル-3, 4-エポキシシクロヘキサンカルボキシレート、ビス-(3,4-エポキシシクロヘキシル)アジペートの如き 脂環式エポキシ樹脂;トリグリシジルイソシアヌレート の如きヘテロ環含有のエポキシ樹脂、などの脂環式エポ キシド;

【0109】(メチル)エピクロルヒドリンと、ビスフェノールA、ビスフェノールS、ビスフェノールF、それらのエチレンオキシド、プロピレンオキシド変性物などから合成されるエピクロルヒドリン変性ビスフェノール型のエポキシ樹脂;フェノールノボラック型エポキシ樹脂;シシクロペンタジエンと各種フェノール類と反応させて得られる各種ジシクロペンタジエン変性フェノール樹脂のエポキシ化物;2,2′,6,6′ーテトラメチルビフェノールのエポキシ化物、フェニルグリシジルエーテルの如き芳香族エポキシド;

【0110】(ポリ)エチレングリコール、(ポリ)プロピレングリコール、(ポリ)ブチレングリコール、(ポリ)ブチレングリコール、(ポリ)テトラメチレングリコール、ネオペンチルグリコールなどのグリコール類の(ポリ)グリシジルエーテル;グリコール類のアルキレンオキシド変性物の(ポリ)グリシジルエーテル;トリメチロールエタン、グリセリン、ジグリセリン、エリスリトール、ペンタエリスリトール、ソルビトール、1、4ーブタンジオール、1、6ーへキサンジオールの如き脂肪族多価アルコールの(ポリ)グリシジルエーテル;脂肪族多価アルコールのアルキレンオキシド変性物の(ポリ)グリシジルエーテル、などのアルキレン型エポキシド;

【0111】アジピン酸、セバシン酸、マレイン酸、イタコン酸のなどのカルボン酸のグリシジルエステル、多価アルコールと多価カルボン酸とのポリエステルボリオールのグリシジルエーテル;グリシジル(メタ)アクルレート、メチルグリシジル(メタ)アクリレートの共重合体;高級脂肪酸のグリシジルエステル、エポキシ化アマニ油、エボキシ化大豆油、エポキシ化ひまし油、エポキシ化ポリブタジエンの如き脂肪族エポキシ樹脂、などが挙げられるが、これに限定されるものではない。

【0112】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能な(ポリ)エーテル(メタ)アクリレート(A -4)としては、例えば、ブトキシエチル(メタ)アク リレート、ブトキシトリエチレングリコール (メタ)ア クリレート、エピクロルヒドリン変性ブチル (メタ) ア クリレート、ジシクロペンテニロキシエチル (メタ) ア クリレート、2-エトキシエチル (メタ) アクリレー ト、エチルカルビトール (メタ) アクリレート、2-メ トキシ (ポリ) エチレングリコール (メタ) アクリレー ト、メトキシ(ポリ)プロピレングリコール(メタ)ア クリレート、ノニルフェノキシポリエチレングリコール (メタ) アクリレート、ノニルフェノキシポリプロピレ ングリコール (メタ) アクリレート、フェノキシヒドロ キシプロピル (メタ) アクリレート、フェノキシ (ポ リ) エチレングリコール (メタ) アクリレート、ポリエ チレングリコールモノ (メタ) アクリレート、ポリプロ ピレングリコールモノ (メタ) アクリレート、ポリエチ レングリコール/ポリプロピレングリコールモノ(メ タ)アクリレートの如き単官能(ポリ)エーテル(メ タ)アクリレート類:

【0113】ポリエチレングリコールジ(メタ)アクリ レート、ポリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレ ート、ポリブチレングリコールジ(メタ)アクリレー ト、ポリテトラメチレングリコールジ (メタ) アクリレ ートの如きアルキレングリコールジ (メタ) アクリレー ト類: エチレンオキシドとプロピレンオキシドの共重合 体、プロピレングリコールとテトラヒドロフランの共重 合体、エチレングリコールとテトラヒドロフランの共重 合体、ポリイソプレングリコール、水添ポリイソプレン グリコール、ポリブタジエングリコール、水添ポリブタ ジエングリコールの如き炭化水素系ポリオール類、ポリ テトラメチレンヘキサグリセリルエーテル (ヘキサグリ セリンのテトラヒドロフラン変性物)の如き多価水酸基 化合物と、(メタ)アクリル酸から誘導される多官能 (メタ) アクリレート類; ネオペンチルグリコール1モ ルに1モル以上のエチレンオキシド、プロピレンオキシ ド、ブチレンオキシド及び/又はテトラヒドロフランの 如き環状エーテルを付加して得たジオールのジ(メタ) アクリレート;

【0114】ビスフェノールA、ビスフェノールF、ビ スフェノールSの如きビスフェノール類のアルキレンオ キシド変性体のジ(メタ)アクリレート;水添ピスフェ ノールA、水添ビスフェノールF、水添ビスフェノール S、などの水添ビスフェノール類のアルキレンオキシド 変性体のジ(メタ)アクリレート;トリスフェノール類 のアルキレンオキシド変性体のジ(メタ)アクリレー ト;水添トリスフェノール類のアルキレンオキシド変性 体のジ (メタ) アクリレート; p, p'ービフェノール 類のアルキレンオキシド変性体のジ (メタ) アクリレー ト;水添ビフェノール類のアルキレンオキシド変性体の ジ(メタ)アクリレート;p,p'ージヒドロキシベン ゾフェノン類のアルキレンオキシド変性体のジ (メタ) アクリレート:トリメチロールプロパン又はグリセリン 1モルに1モル以上のエチレンオキシド、プロピレンオ キシド、ブチレンオキシド及び/又はテトラヒドロフラ ンの如き環状エーテル化合物を付加して得たトリオール のモノ、ジ又はトリ (メタ) アクリレート;

【0115】ペンタエリスリトール又はジトリメチロールプロパン1モルに1モル以上のエチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド及び/又はテトラヒドロフランの如き環状エーテル化合物を付加して得たトリオールのモノ、ジ、トリ又はテトラ(メタ)アクリレート;ジペンタエリスリトール1モルに1モル以上のエチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド及び/又はテトラヒドロフランの如き環状エーテル化合物を付加して得たトリオールのモノ又はポリ(メタ)アクリレートのトリオール、テトラオール、ペンタオール、ヘキサオールの如き多価アルコールの単官能(ポリ)エーテル(メタ)アクリレート又は多官能(ポリ)エーテル(メタ)アクリレート又は多官能(ポリ)エーテル(メタ)アクリレート類、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0116】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能なアルキル (メタ) アクリレート又はアルキレ ン (メタ) アクリレート (A-5) としては、例えば、 メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレ ート、プロピル(メタ)アクリレート、イソプロピル (メタ) アクリレート、ブチル (メタ) アクリレート、 イソブチル (メタ) アクリレート、ペンチル (メタ) ア クリレート、イソペンチル (メタ) アクリレート、ネオ ペンチル(メタ)アクリレート、ヘキシル(メタ)アク リレート、ヘプチル (メタ) アクリレート、2-エチル ヘキシル (メタ) アクリレート、オクチル (メタ) アク リレート、イソオクチル(メタ)アクリレート、ノニル (メタ) アクリレート、デシル (メタ) アクリレート、 ドデシル (メタ) アクリレート、トリデシル (メタ) ア クリレート、ペンタデシル (メタ) アクリレート、ミリ スチル (メタ) アクリレート、パルミチル (メタ) アク リレート、ステアリル (メタ) アクリレート、ネリル (メタ) アクリレート、ゲラニル (メタ) アクリレー ト、ファルネシル (メタ) アクリレート、ヘキサデシル (メタ) アクリレート、オクタデシル (メタ) アクリレ ート、ドコシル(メタ)アクリレート、トランス-2-ヘキセン(メタ)アクリレートの如き単官能(メタ)ア クリレート類;

【0117】エチレングリコールジ(メタ) アクリレート、プロピレングリコールジ(メタ) アクリレート、1、2-ブチレングリコールジ(メタ) アクリレート、1、3-ブチレングリコールジ(メタ) アクリレート、1、4-ブタンジオールジ(メタ) アクリレート、1、6-ヘキサンジオールジ(メタ) アクリレート、ネオペンチルグリコールジ(メタ) アクリレート、2-メチルー1、8-オクタンジオールジ(メタ) アクリレート、1、9-ノナンジオールジ(メタ) アクリレート、1、10-デカンジオールジ(メタ) アクリレートの炭化水素ジオールのジ(メタ) アクリレート類;

【0118】トリメチロールプロパンのモノ(メタ)アクリレート、ジ(メタ)アクリレート又はトリ(メタ)アクリレート(以下、ジ、トリ、テトラ、などの多官能の総称として「ポリ」を用いる。)、グリセリンのモノ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレートスはポリ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールのモノ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールのモノ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレート又はポリ(メタ)アクリレートスはポリ(メタ)アクリレート類:

【0119】2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、2-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、4-ヒドロキシブチル(メタ)アクリレート、3-クロロー2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレートの如き水酸基含有(メタ)アクリレート類;2、3-ジブロモプロピル(メタ)アクリレート、トリブロモフェニル(メタ)アクリレート、エチレンオキシド変性トリブロモフェニル(メタ)アクリレート、エチレンオキシド変性テトラブロモビスフェノールAジ(メタ)アクリレートの如き臭素原子を持つ(メタ)アクリレート;

【0120】トリフルオロエチル (メタ) アクリレート、ペンタフルオロプロピル (メタ) アクリレート、テトラフルオロプロピル (メタ) アクリレート、オクタフルオロペンチル (メタ) アクリレート、ドデカフルオロヘプチル (メタ) アクリレート、ヘキサデカフルオロノニル (メタ) アクリレート、ヘキサフルオロブチル (メタ) アクリレート、3ーパーフルオロブチルー2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、3ーパーフルオロヘキシルー2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、3ーパーフルオロオクチルー2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレメチルヘキシル) ー2ーヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、3ー (パーフルオロー7ーメチルオクチクリレート、3ー (パーフルオロー7ーメチルオクチクリレート、3ー (パーフルオロー7ーメチルオクチ

ル) -2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、3-(パーフルオロ-8-メチルデシル) -2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレートの如きフッ素原子を有する (メタ) アクリレート類、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0121】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能な芳香環を有する(メタ)アクリレート(Aー6)としては、例えば、フェニル(メタ)アクリレート、ベンジルアクリレートの如き単官能(メタ)アクリレート類; ビスフェノールAジアクリレート、ビスフェノールFジアクリレート、ビスフェノールSジアクリレートの如きジアクリレート類、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0122】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能な脂環構造を有する(メタ)アクリレート(A -7)としては、例えば、シクロヘキシル(メタ)アク リレート、シクロペンチル(メタ)アクリレート、シク ロヘプチル (メタ) アクリレート、ビシクロヘプチル (メタ) アクリレート、イソボルニル (メタ) アクリレ ート、ビシクロペンチルジ(メタ)アクリレート、トリ シクロデシル (メタ) アクリレート、ビシクロペンテニ ル(メタ)アクリレート、ノルボルニル(メタ)アクリ レート、ビシクロオクチルル(メタ)アクリレート、ト リシクロヘプチル (メタ) アクリレート、コレステロイ ド骨格置換(メタ)アクリレートの如き脂環構造を有す る単官能(メタ)アクリレート類;水添ビスフェノール A、水添ビスフェノールF、水添ビスフェノールSの如 き水添ビスフェノール類のジ (メタ) アクリレート、水 添トリスフェノール類のジ(メタ)アクリレート、水添 p, p'ービフェノール類のジ(メタ)アクリレート; 「カヤラッドR684」(日本化薬株式会社製)の如き ジシクロペンタン系ジ (メタ) アクリレート、トリシク ロデカンジメチロールジ (メタ) アクリレート、ビスフ ェノールフルオレンジヒドロキシ (メタ) アクリレート の如き環状構造を持つ多官能(メタ)アクリレート類; テトラヒドロフルフリル (メタ) アクリレート、モルフ ォリノエチル (メタ) アクリレートの如き構造中に酸素 原子及び/又は窒素原子を有する脂環式アクリレート、 などが挙げられるが、これに限定されるものではない。 【0123】また、本発明の活性エネルギー線硬化性イ ンキに併用可能なアクリロイル基又はメタクリロイル基 を有する化合物としては、上記した化合物の他に、例え ば、(メタ)アクリル酸ポリマーとグリシジル(メタ) アクリレートとの反応物又はグリシジル(メタ)アクリ レートポリマーと (メタ) アクリル酸との反応物の如き ポリ (メタ) アクリル (メタ) アクリレート; ジメチル アミノエチル (メタ) アクリレートの如きアミノ基を有 する (メタ) アクリレート; トリス ((メタ) アクリロ キシエチル) イソシアヌレートの如きイソシアヌル (メ タ) アクリレート; ヘキサキス[((メタ) アクリロイ

ルオキシエチル)シクロトリフォスファゼン]の如きフォスファゼン (メタ)アクリレート;ポリシロキサン骨格を有する (メタ)アクリレート;ポリブタジエン (メタ)アクリレート;メラミン (メタ)アクリレート、なども使用可能である。これらのアクリロイル基又はメタクリロイル基を有する化合物の中でも、一分子中に1~6個のアクリロイル基又はメタクリロイル基を有する化合物が好ましい。

【0124】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能な(メタ)アクリルアミド誘導体としては、例えば、N-イソプロピル(メタ)アクリルアミド、アクリロイルモルフォリンの如き単官能(メタ)アクリルアミド類、メチレンビス(メタ)アクリルアミドの如き多官能(メタ)アクリルアミド類、などが挙げられる。

【0125】次に、本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能なビニルエーテル基を有する化合物を大別すると、(B-1):他末端がハロゲン原子、水酸基又はアミノ基で置換されていても良いアルキルビニルエーテル、(B-2):他末端がハロゲン原子、水酸基又はアミノ基で置換されていても良いシクロアルキルビニルエーテル、(B-3):ビニルエーテル基がアルキレン基と結合し、さらに置換基を有していても良いアルキル基、シクロアルキル基及び芳香族基から成る群から選ばれる少なくとも一つの基と、エーテル結合、ウレタン結合及びエステル結合から成る群から選ばれる少なくとも一つの結合を介して結合している構造を有するモノビニルエーテル、ジビニルエーテル及びポリビニルエーテル、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0126】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能なアルキルビニルエーテル(B-1)として は、例えば、メチルビニルエーテル、ヒドロキシメチル ビニルエーテル、クロロメチルビニルエーテル、エチル ビニルエーテル、2-ヒドロキシエチルビニルエーテ ル、2-クロロエチルビニルエーテル、ジエチルアミノ エチルビニルエーテル、プロピルビニルエーテル、3-ヒドロキシプロピルビニルエーテル、2-ヒドロキシプ ロピルビニルエーテル、3-クロロプロピルビニルエー テル、3-アミノプロピルビニルエーテル、イソプロピ ルビニルエーテル、ブチルビニルエーテル、4-ヒドロ キシブチルビニルエーテル、イソブチルビニルエーテ ル、4-アミノブチルビニルエーテル、ペンチルビニル エーテル、イソペンチルビニルエーテル、ヘキシルビニ ルエーテル、1、6-ヘキサンジオールモノビニルエー テル、ヘプチルビニルエーテル、2-エチルヘキシルビ ニルエーテル、オクチルビニルエーテル、イソオクチル ビニルエーテル、ノニルビニルエーテル、イソノニルビ ニルエーテル、デシルビニルエーテル、イソデシルビニ ルエーテル、ドデシルビニルエーテル、イソドデシルビ ニルエーテル、トリデシルビニルエーテル、イソトリデ シルビニルエーテル、ペンタデシルビニルエーテル、イソペンタデシルビニルエーテル、ヘキサデシルビニルエーテル、オクタデシルビニルエーテル、メチレングリコールジビニルエーテル、エチレングリコールジビニルエーテル、プロピレングリコールジビニルエーテル、1,4-ブタンジオールジビニルエーテル、1,6-ヘキサンジオールジビニルエーテル、シクロヘキサンジオールジビニルエーテル、トリメチロールプロパントリビニルエーテル、ペンタエリスリトールテトラビニルエーテル、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0127】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能なシクロアルキルビニルエーテル(B-2)と しては、例えば、シクロプロピルビニルエーテル、2-ヒドロキシシクロプロピルビニルエーテル、2-クロロ シクロプロピルビニルエーテル、シクロプロピルメチル ビニルエーテル、シクロブチルビニルエーテル、3-ヒ ドロキシシクロブチルビニルエーテル、3-クロロシク ロブチルビニルエーテル、シクロブチルメチルビニルエ ーテル、シクロペンチルビニルエーテル、3-ヒドロキ シシクロペンチルビニルエーテル、3-クロロシクロペ ンチルビニルエーテル、シクロペンチルメチルビニルエ ーテル、シクロヘキシルビニルエーテル、4-ヒドロキ シシクロヘキシルビニルエーテル、シクロヘキシルメチ ルビニルエーテル、4-アミノシクロヘキシルビニルエ ーテル、シクロヘキサンジオールモノビニルエーテル、 シクロヘキサンジメタノールモノビニルエーテル、シク ロヘキサンジメタノールジビニルエーテル、などが挙げ られるが、これらに限定されるものではない。

【0128】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能なビニルエーテル基がアルキレン基と結合し、さらに置換基を有していても良いアルキル基、シクロアルキル環及び芳香族環から成る群から選ばれる少なくとも一つと、エーテル結合、ウレタン結合及びエステル結合から成る群から選ばれる少なくとも一つの結合を介して結合している構造を有するモノビニルエーテル、ジビニルエーテル及びポリビニルエーテル(B-3)のうち、

【0129】(B-3-1)エーテル結合を有する化合物としては、例えば、エチレングリコールメチルビニルエーテル、ジエチレングリコールメチルビニルエーテル、ジエチレングリコールメチルビニルエーテル、トリエチレングリコールゼニルエーテル、トリエチレングリコールメチルビニルエーテル、トリエチレングリコールジビニルエーテル、ポリエチレングリコールメチルビニルエーテル、ポリエチレングリコールメチルビニルエーテル、ポリエチレングリコールジビニルエーテル、プロピレングリコールメチルビニルエーテル、ジプロピレングリコールメチルビニルエーテル、ジプロピレングリコールメチルビニル

エーテル、ジプロピレングリコールジビニルエーテル、トリプロピレングリコールモノビニルエーテル、トリプロピレングリコールメチルビニルエーテル、トリプロピレングリコールジビニルエーテル、ポリプロピレングリコールモノビニルエーテル、ポリプロピレングリコールメチルビニルエーテル、ポリプロピレングリコールジビニルエーテル、

【0130】テトラメチレングリコールメチルビニルエ ーテル、ジ (テトラメチレングリコール) モノビニルエ ーテル、ジ (テトラメチレングリコール) メチルビニル エーテル、ジ (テトラメチレングリコール) ジビニルエ ーテル、トリ (テトラメチレングリコール) モノビニル エーテル、トリ (テトラメチレングリコール) メチルビ ニルエーテル、トリ (テトラメチレングリコール) ジビ ニルエーテル、ポリ (テトラメチレングリコール)モノ ピニルエーテル、ポリ (テトラメチレングリコール) メ チルビニルエーテル、ポリ (テトラメチレングリコー ル) ジビニルエーテル、1,6-ヘキサンジオールメチ ルビニルエーテル、ジ (ヘキサメチレングリコール) モ ノビニルエーテル、ジ (ヘキサメチレングリコール) メ チルビニルエーテル、ジ (ヘキサメチレングリコール) ジビニルエーテル、トリ (ヘキサメチレングリコール) モノビニルエーテル、トリ (ヘキサメチレングリコー ル) メチルビニルエーテル、トリ (ヘキサメチレングリ コール) ジビニルエーテル、ポリ (ヘキサメチレングリ コール) モノビニルエーテル、ポリ (ヘキサメチレング リコール) メチルビニルエーテル、ポリ (ヘキサメチレ ングリコール) ジビニルエーテル、などが挙げられる。 【0131】上記(B-3)に分類されるビニルエーテ ル基を有する化合物のうち、(B-3-2)ウレタン結 合を有する化合物は、(a) 一分子中に少なくとも1個 の水酸基を有する(ポリ)アルキレングリコールのモノ ビニルエーテルと(b) 一分子中に少なくとも1個のイ ソシアネート基を有する化合物のウレタン化反応によっ て得ることができる。

【0132】これらのうち、一分子中に少なくとも1個の水酸基を有する(ポリ)アルキレングリコールのモノビニルエーテル(a)としては、例えば、2ーヒドロキシエチルビニルエーテル、ジエチレングリコールモノビニルエーテル、3ーヒドロキシプロピルビニルエーテル、2ーヒドロキシー2ーメチルエチルビニルエーテル、がプロピレングリコールモノビニルエーテル、ポリプロピレングリコールモノビニルエーテル、4ーヒドロキシブチルビニルエーテル、1,6ーヘキサンジオールモノビニルエーテル、などが挙げられる。

【 0 1 3 3 】 一方、一分子中に少なくとも 1 個のイソシアネート基を有する化合物(b)としては、例えば、mーイソプロペニルーα,αージメチルベンジルイソシアネート、pーフェニレンジイソシアネート、mーフェニ

レンジイソシアネート、pーキシレンジイソシアネート、mーキシレンジイソシアネート、2,4ートリレンジイソシアネート、2,4ートリレンジイソシアネート、4,4'ージフェニルメタンジイソシアネート、3,3'ージメチルジフェニルー4,4'ージイソシアネート、3,3'ージエチルジフェニルー4,4'ージイソシアネート、ナフタレンジイソシアネートの如き芳香族イソシアネート、サフタレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、4,4'ージシクロヘキシルメタンジイソシアネート、水添キシレンジイソシアネート、ノルボルネンジイソシアネート、リジンジイソシアネートの如き脂肪族、脂環族のイソシアネート、などが挙げられる。

【0134】また、これらのイソシアネートモノマーの一種類以上の二量体、又は、三量体の如きポリイソシアネート原料も使用可能であり、更に上記イソシアネート化合物のうち一分子中に2個以上のイソシアネート基を有するものと各種アルコール類とのウレタン化反応によって得られるアダクト体も使用することができる。

【0135】このアダクト体で使用する各種アルコール 類としては、一分子中に少なくとも1個の水酸基を持つ ものが使用できる。その分子量に特に制限はないが、望 ましくは平均分子量100,000以下のものである。 そのようなアルコール類としては、例えば、メタノー ル、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブ タノール、イソブタノール、エチレングリコール、1, 3-プロピレングリコール、1,2-プロピレングリコ ール、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコー ル、ネオペンチルグリコール、1、3ーブタンジオー ル、1,4-ブタンジオール、1,6-ヘキサンジオー ル、1,9-ノナンジオール、1,10-デカンジオー ル、2,2,4-トリメチル-1,3-ペンタンジオー ル、3-メチル-1,5-ペンタンジオール、ジクロロ ネオペンチルグリコール、ジブロモネオペンチルグリコ ール、ヒドロキシピバリン酸ネオペンチルグリコールエ ステル、シクロヘキサンジメチロール、1,4-シクロ ヘキサンジオール、スピログリコール、トリシクロデカ ンジメチロール、水添ビスフェノールA、エチレンオキ シド付加ビスフェノールA、プロピレンオキシド付加ビ スフェノールA、ジメチロールプロピオン酸、ジメチロ ールブタン酸、トリメチロールエタン、トリメチロール プロパン、グリセリン、3-メチルペンタン-1,3, 5-トリオール、トリス(2-ヒドロキシエチル) イソ シアヌレート、などが挙げられる。

【0136】このアダクト体で使用するアルコール類としては、ポリエステルポリオール、ポリエーテルポリオール、ポリカーボネートポリオールなども使用できる。【0137】これらのアルコール類は、単独で使用することもでき、2種以上を併用して使用することもできる。

【0138】アダクト体で使用するポリエステルポリオ ールとしては、上述のポリオール成分とカルボン酸との 反応によって得られるポリエステルポリオールも使用可 能である。カルボン酸としては、公知慣用の各種のカル ボン酸、又はそれらの酸無水物が使用できる。そのよう なカルボン酸としては、例えば、マレイン酸、フマル 酸、イタコン酸、シトラコン酸、テトラヒドロフタル 酸、ヘット酸、ハイミック酸、クロレンディック酸、ダ イマー酸、アジピン酸、こはく酸、アルケニルこはく 酸、セバチン酸、アゼライン酸、2,2,4-トリメチ ルアジピン酸、1,4-シクロヘキサンジカルボン酸、 テレフタル酸、2-ナトリウムスルホテレフタル酸、2 カリウムスルホテレフタル酸、イソフタル酸、5ーナ トリウムスルホイソフタル酸、5-カリウムスルホイソ フタル酸、5ーナトリウムースルホイソフタル酸のジメ チルーないしはジエチルエステルの如き5-ナトリウム ースルホイソフタル酸のジー低級アルキルエステル類; オルソフタル酸、4-スルホフタル酸、1,10-デカ メチレンジカルボン酸、ムコン酸、しゅう酸、マロン 酸、グルタル酸、トリメリット酸、ヘキサヒドロフタル 酸、テトラブロモフタル酸、メチルシクロヘキセントリ カルボン酸もしくはピロメリット酸、又はこれらの酸無 水物やメタノール、エタノールの如きアルコールとのエ ステル化合物、などが挙げられる。また、 $\varepsilon$  -カプロラ クトンと上述のポリオール成分との開環反応によって得 られるラクトンポリオールも使用可能である。

【0139】アダクト体で使用するポリエーテルポリオールとしては、公知慣用のものが使用できる。そのようなポリエーテルポリオールとしては、例えば、ポリテトラメチレングリコール、プロピレンオキシド変性ポリテトラメチレングリコール、エチレンオキシド変性ポリテトラメチレングリコール、ボリプロピレングリコール、ポリエチレングリコールの如きエーテルグリコール、3官能以上のポリオールを開始剤として環状エーテルを開環重合してできるポリエーテルポリオール、などが挙げられるが、ここに例示のものに限定されるものではない

【0140】アダクト体で使用するポリカーボネートポリオールは、(c)カーボネートと(d)各種ポリオールとのエステル交換反応によって得ることができる。ここで用いることができるカーボネート(c)としては、例えば、ジフェニルカーボネート、ビスクロロフェニルカーボネート、ジナフチルカーボネート、フェニルートリルーカーボネートもしくは2ートリルー4ートリルーカーボネート・ジメチルカーボネートもしくはジエチルカーボネートのようなジアリールーないしはジアルキルカーボネート、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。また、ここで用いることができるポリオール・イストースは、「サーストース」といる。

(d)としては、上掲のアルコール、ポリオール、ポリ

エステルポリオール又はポリエーテルポリオール、などが挙げられる。

【0141】上記(B-3)に分類されるビニルエーテル基を有する化合物のうち、(B-3-3)エステル結合を有する化合物は、(e)一分子中に少なくとも1個の水酸基を有するアルキレングリコールのモノビニルエーテルと(f)一分子中に少なくとも1個のカルボキシル基を有する化合物のエステル化反応によって得ることができる。

【0142】一分子中に少なくとも1個の水酸基を有するアルキレングリコールのモノビニルエーテル(e)としては、上記のウレタン結合を有する化合物の(a)成分として上述したようなものが挙げられる。

【0143】一分子中に少なくとも1個のカルボキシル 基を有する化合物 (f) としては、公知のカルボン酸及 びその酸無水物を用いることができる。このような化合 物としては、例えば、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、吉草 酸、安息香酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、シ トラコン酸、テトラヒドロフタル酸、ヘット酸、ハイミ ック酸、クロレンディック酸、ダイマー酸、アジピン 酸、こはく酸、アルケニルこはく酸、セバチン酸、アゼ ライン酸、2,2,4ートリメチルアジピン酸、1,4 –シクロヘキサンジカルボン酸、テレフタル酸、2-ナ トリウムスルホテレフタル酸、2-カリウムスルホテレ フタル酸、イソフタル酸、5-ナトリウムスルホイソフ タル酸、5-カリウムスルホイソフタル酸;5-ナトリ ウムースルホイソフタル酸のジメチルーないしはジエチ ルエステルの如き5ーナトリウムースルホイソフタル酸 のジー低級アルキルエステル類;オルソフタル酸、4-スルホフタル酸、1,10-デカメチレンジカルボン 酸、ムコン酸、しゅう酸、マロン酸、グルタル酸、トリ メリット酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラブロモフタ ル酸、メチルシクロヘキセントリカルボン酸もしくはピ ロメリット酸、又はこれらの酸無水物、などが挙げられ る。更に、これらのカルボン酸のうち、一分子中に2個 以上のカルボキシル基を有する化合物と上記のウレタン 結合を有する化合物の(b)成分として挙げたイソシア ネートのアダクト体として用いた各種アルコール類との 反応によって得られるカルボン酸を用いることもでき

【 0 1 4 4 】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能なカルボン酸ビニル誘導体としては、例えば、 酢酸ビニル、ケイ皮酸ビニルなどが挙げられる。また、 スチレン誘導体としては、例えば、スチレン、ジビニル スチレン、などが挙げられる。

【0145】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能な不飽和ポリエステルとしては、例えば、ジメチルマレート、ジエチルマレートの如きマレイン酸エステル類、ジメチルフマレート、ジエチルフマレートの如きフマル酸エステル類;マレイン酸、フマル酸の如き多

価不飽和カルボン酸と多価アルコールとのエステル化反 応物、などが挙げられる。

【0146】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能な硬化性化合物は、上記した化合物に限定されるものではなく、一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体のマレイミド基と共重合性を有する化合物であれば、その1種類又は複数種の化合物を、特に制限なく、併用することができる。

【0147】本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキに、一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体以外のマレイミド誘導体を併用する場合、併用割合には特に制限はないが、当該インキ中の全重量の95重量%以下が好ましく、特に90重量%以下が特に好ましい。

【0148】本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキにアクリロイルオキシ基又はメタクリロイルオキシ基を有する化合物を併用する場合、併用割合には特に制限がないが、アクリロイルオキシ基又はメタクリロイルオキシ基を有する化合物100重量部に対して、一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を5重量部以上となる割合で用いることが好ましく、20重量部以上となる割合で用いることが、硬化速度の点から特に好ましい。

【0149】本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキにビニルエーテル基を有する化合物を併用する場合、併用割合には特に制限がないが、ビニルエーテル基を有する化合物100重量部に対して、一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を5重量部以上となる割合で用いることが好ましく、ビニルエーテル基1当量に対してマレイミド基が1当量となる割合で用いることが、硬化速度及び硬化膜特性の点から特に好ましい。

【0150】本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキに、マレイミド基と共重合性を有する化合物であって、一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体以外を併用する際の好ましい併用割合の範囲を示したが、活性エネルギー線硬化性インキの使用目的(印刷インキ、OPワニス又はクリヤーコーティング)により顔料の有無や粘度が異なるので、これらの要求特性に応じた配合をすることが必要となる。

【0151】更に、活性エネルギー線硬化性インキとしては、平版インキ、フレキソインキ、スクリーンインキ、グラビアインキ、金属印刷用インキ、OPワニス及びクリヤーコーティングなどがあり、インキの種類によって要求特性が異なるので、これらの要求特性に応じた配合をする必要がある。標準的粘度は、平版インキが15~30Pa・s、フレキソインキが1~5Pa・s、グラビアインキが1~5Pa・s、金属インキが20~90Pa・s、O

Pワニスが20~40Pa·s及びクリヤーコーティングが200~500mPa·sなどであるが、これらの範囲に限定されるものではない。

【0152】活性エネルギー線硬化性印刷インキやOPワニスは高粘度であるので、3官能~6官能の高粘度マレイミド誘導体を主成分とすることが好ましい。この時、硬化性成分中(この場合の硬化性成分は、顔料や非重合性添加物を除いた重合可能な化合物成分とする。)、本発明の活性エネルギー線硬化性インキ中の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体の含有割合に特に制限はないが、硬化特性及び粘度調整の目的から、10~100重量%の範囲が好ましく、20~90重量%の範囲が特に好ましい。固体のマレイミド誘導体であっても、硬化特性に優れる場合には、その他の材料と併用することなどによって、インキの物性を調製することにより、本発明の活性エネルギー線硬化性インキに用いることもできる。

【0153】本発明の活性エネルギー線硬化性インキをスクリーン印刷で用いる場合は、使用するスクリーン版のスクリーンメッシュ数やスキージー速度に応じて、インキのレオロジーを調整する。インキレオロジーを調整し、インキ粘度を下げるには、上記一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体の内、1~2官能の低粘度成分や共重合可能な化合物の中から低粘度の成分を選び、配合すればよい。

【0154】これらによって、活性エネルギー線照射時の硬化速度が速く、且つ、粘度が $1\sim100$  Pa·sの範囲、好ましくは $2\sim80$  Pa·sの範囲にある活性エネルギー線硬化性印刷インキや0 Pワニスを調整できる。

【0155】また、クリヤーコーティングの如き低粘度品には、1官能~2官能の比較的低粘度マレイミド誘導体を主成分とすることが好ましい。この時、硬化性成分中(この場合の硬化性成分は、顔料や非重合性添加物を除いた重合可能な化合物成分とする。)、本発明の活性エネルギー線硬化性インキ中の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体の含有割合に特に制限はないが、硬化特性及び粘度調整の目的から10~100重量%の範囲が好ましく、20~90重量%の範囲が特に好ましい。固体のマレイミド誘導体であっても、硬化特性に優れる場合には、その他の材料と併用することなどによって、インキの物性を調製することにより、本発明の活性エネルギー線硬化性インキに用いることもできる。

【0156】これらによって、活性エネルギー線照射時の硬化速度が速く、且つ、粘度が100~1000mPa・sの範囲にある活性エネルギー線硬化性クリヤーコーティングを調整できる。特に好ましくは200~500mPa・sの粘度の活性エネルギー線硬化性のクリヤーコーティングを調整できる。

【0157】本発明の一般式(1)で表わされるマレイ

ミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキを 活性エネルギー線硬化性印刷インキとして用いる場合、 顔料成分が必須である。この印刷インキに使用する顔料 には特に制限がなく、一般に紫外線硬化性印刷インキの 用いられている顔料を使用することができる。そのよう な顔料としては、例えば、カーボンブラック、チタンホ ワイト、ミロリブルー、ウルトラマリンブルーの如き無 機顔料;真ちゅう粉、銅粉、アルミニウム粉の如き金属 粉顔料:モノアゾイエロー、ジスアゾイエロー、イソイ ンドリノンイエロー、縮合アゾイエロー、イソインドリ ノンオレンジ、ベンズイミダゾロンオレンジ、ジスアゾ オレンジ、アゾレーキレッド、縮合アゾレッド、キナク リドンレッド、ジオキサジンバイオレット、フタロシア ニンブルー、フタロシアニングリーンの如き有機顔料、 などが挙げられる。使用目的によって異なるが、一般 に、印刷インキ中の顔料の割合は、1~60重量%の範 囲が好ましい。

【0158】また、本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキからなる活性エネルギー線硬化性印刷インキには、必要に応じて、白艷華、シリカ、タルク、アルミナホワイト、沈降性硫酸バリウム、などの体質顔料を添加することもできる。体質顔料を添加する場合の添加量は、使用目的によって異なるが、30重量%以下に抑えることが好ましい。

【0159】本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキからなるOPワニスには、一般に着色目的の顔料は使用しないが、必要に応じて、白艷華、シリカ、タルク、アルミナホワイト、沈降性硫酸バリウム、などの体質顔料を添加することもできる。体質顔料を添加する場合の添加量は、使用目的で異なるが、25重量%以下に抑えることが好ましい。

【0160】本発明の一般式(1)で表わされるマレイ ミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキか らなるクリヤーコーティングには、一般に着色顔料や体 質顔料は使用しない。

【0161】また、本発明の一般式(1)で表わされるマレイミド誘導体を含有する活性エネルギー線硬化性インキをOPワニス又はクリヤーコーティングとして使用する場合、表面張力を調整して下地インキ層との親和性を増し、硬化塗膜を平滑にする目的で、界面活性剤を使用することが好ましい。そのような目的で使用する界面活性剤としては、レベリング剤として市販されている変性シリコーン、アクリル系共重合体、フッ素界面活性剤、アセチレングリコール系界面活性剤の如き界面活性剤が使用できる。そのような界面活性剤としては、例えば、ディスパロン#1700系表面調整剤(楠本化成(株))、ペレノール系アクリル共重合物(ヘンケル白水(株))、ペインタット系変性シリコン(ダウコーニング

(株))、メガファックフッ索系界面活性剤(大日本インキ化学工業(株))、ダイノール604アセチレングリコール系界面活性剤(エアープロダクツジャパン(株))、などが挙げられる。

【0162】本発明の活性エネルギー線硬化性インキは、各種紙、板紙、塩ビコート紙、ポリエチレンテレフタレートコート(PETコート)紙、不職布、印刷インキ表面、アルミニウム、鉄、銅、メッキ鋼板、ティンフリースチールの如き金属、PETコート金属やプラスチックコート金属、塩化ビニル、アクリル、ポリカーボネート、ポリエチレンテレフタレート、アクリロニトリルブタジエンスチレン共重合体、ポリエチレン、ポリプロピレン、エポキシ、エボキシフェノールなどのプラスチックフィルム及び成形物、ガラスの如きセラミックス、木材、積層板、繊維、などの表面に有用である。

【0163】本発明の活性エネルギー線硬化性インキは、200~400mに固有の分光感度を有しており、光重合開始剤不在下に、波長180~500mの紫外線又は可視光線を照射することによって重合させることができ、とりわけ、254m、308nm、313nm、365nmの波長の光が、本発明の活性エネルギー線硬化性インキの硬化に有効である。また、本発明の活性エネルギー線硬化性インキは、紫外線以外のエネルギー線の照射によって、あるいは熱によっても硬化させることができる。さらに、本発明の活性エネルギー線硬化性インキは、空気中及び/又は不活性ガス中のいずれにおいても硬化させることができる。

【0164】波長180~500nmの紫外線又は可視光線の光発生源としては、例えば、低圧水銀ランプ、高圧水銀ランプ、超高圧水銀ランプ、メタルハライドランプ、ケミカルランプ、ブラックライトランプ、水銀ーキセノンランプ、エキシマーランプ、ショートアーク灯、ヘリウム・カドミニウムレーザー、アルゴンレーザー、エキシマーレーザー、太陽光が挙げられる。

【0165】本発明の活性エネルギー線硬化性インキは、光重合開始剤不在下に、紫外線又は可視光線の照射により硬化するが、硬化反応をより効率的に行なうために、公知慣用の光重合開始剤を添加して硬化させることもできる。光重合開始剤としては、分子内結合開裂型と分子内水素引き抜き型の2種に大別できる。

【0166】分子内結合開製型の光重合開始剤としては、例えば、ジエトキシアセトフェノン、2-ヒドロキシ-2-メチル-1-フェニルプロパン-1-オン、ベンジルジメチルケタール、1-(4-イソプロピルフェニル)-2-ヒドロキシ-2-メチルプロパン-1-オン、4-(2-ヒドロキシエトキシ)フェニル-(2-ヒドロキシ-2-プロピル)ケトン、1-ヒドロキシシクロヘキシル-フェニルケトン、2-メチル-2-モルホリノ(4-チオメチルフェニル)プロパン-1-オン、2-ベンジル-2-ジメチルアミノ-1-(4-モ

ルホリノフェニル) - ブタノンの如きアセトフェノン 系;ベンゾイン、ベンゾインメチルエーテル、ベンゾイ ンイソプロピルエーテルの如きベンゾイン類;2,4, 6-トリメチルベンゾインジフェニルホスフィンオキシ ドの如きアシルホスフィンオキシド系;ベンジル、メチ ルフェニルグリオキシエステル、などが挙げられる。 【0167】一方、分子内水素引き抜き型の光重合開始 剤としては、例えば、ベンゾフェノン、o-ベンゾイル 安息香酸メチルー4-フェニルベンゾフェノン、4. 4′-ジクロロベンゾフェノン、ヒドロキシベンゾフェ ノン、4ーベンゾイルー4′ーメチルージフェニルサル ファイド、アクリル化ベンゾフェノン、3,31,4, 4´ーテトラ(tーブチルペルオキシカルボニル)ベン ゾフェノン、3,3′ージメチルー4ーメトキシベンゾ フェノンの如きベンゾフェノン系;2-イソプロピルチ オキサントン、2,4-ジメチルチオキサントン、2, 4-ジエチルチオキサントン、2,4-ジクロロチオキ サントンの如きチオキサントン系;ミヒラーケトン、 4,4'-ジエチルアミノベンゾフェノンの如きアミノ ベンゾフェノン系:10ーブチルー2ークロロアクリド ン、2-エチルアンスラキノン、9,10-フェナンス レンキノン、カンファーキノン、などが挙げられる。 【0168】光重合開始剤を使用する場合の配合量は、 活性エネルギー線硬化性インキの0.01~10.00

【0169】また、本発明の活性エネルギー線硬化性インキは、紫外線の照射により硬化するが、硬化反応をより効率的に行なうために、光増感剤を併用することもできる。

重量%の範囲が好ましい。

【0170】そのような光増感剤としては、例えば、トリエタノールアミン、メチルジエタノールアミン、トリイソプロパノールアミン、4-ジメチルアミノ安息香酸メチル、4-ジメチルアミノ安息香酸イソアミル、安息香酸(2-ジメチルアミノ)エチル、4-ジメチルアミノ安息香酸(n-ブトキシ)エチル、4-ジメチルアミノ安息香酸2-エチルヘキシルの如きアミン類が挙げられる。

【0171】光増感剤を使用する場合の配合量は、活性エネルギー線硬化性インキ中0.01~10.00重量%の範囲が好ましい。

【 0 1 7 2 】 さらに、本発明の活性エネルギー線硬化性 インキには、用途に応じて、非反応性化合物、無機充填 剤、有機充填剤、カップリング剤、粘着付与剤、消泡 剤、可塑剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、難燃剤、顔 料、染料、チキソトロピー付与剤、貯蔵安定剤などを適 宜併用することもできる。

【0173】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能な非反応性樹脂としては、反応性の低い、ある いは反応性の無い液状もしくは固体状のオリゴマーや樹 脂であり、(メタ)アクリル酸アルキル共重合体、エポ キシ樹脂、液状ポリブタジエン、液状ポリブタジエン誘導体、液状クロロプレン、液状ポリペンタジエン、ジシクロペンタジエン誘導体、飽和ポリエステルオリゴマー、ポリエーテルオリゴマー、液状ポリアミド、ポリイソシアネートオリゴマー、キシレン樹脂、ケトン樹脂、石油樹脂、ロジン樹脂、フッ素系オリゴマー、シリコン系オリゴマー、ポリサルファイド系オリゴマー、ポリエステル樹脂などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【 0 1 7 4 】無機充填剤及び有機充填剤は、一般的に、 強度、クッション性、滑り性などの機械的特性の向上の ために用いられる。

【0175】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能な無機充填剤としては、公知慣用のもの、例えば、二酸化珪素、酸化珪素、炭酸カルシウム、珪酸カルシウム、炭酸マグネシウム、酸化マグネシウム、タルク、カオリンクレー、焼成クレー、酸化亜鉛、硫酸亜鉛、水酸化アルミニウム、酸化アルミニウム、ガラス、雲母、硫酸バリウム、アルミナホワイト、ゼオライト、シリカバルーン、ガラスバルーン、などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。これらの無機充填剤には、シランカップリング剤、チタネート系カップリング剤、アルミニウム系カップリング剤、ジルコネート系カップリング剤などを添加、反応させるなどの方法により、ハロゲン基、エボキシ基、水酸基、チオール基の官能基を持たせることもできる。

【0176】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能な有機充填剤としては、公知慣用の、例えば、 ベンゾグアナミン樹脂、シリコーン樹脂、低密度ポリエ チレン、高密度ポリエチレン、ポリオレフィン樹脂、エ チレン・アクリル酸共重合体、ポリスチレン・架橋ポリ スチレン、ポリジビニルベンゼン、スチレン・ジビニル ベンゼン共重合体、アクリル共重合体、架橋アクリル樹 脂、ポリメチルメタクリレート樹脂、塩化ビニリデン樹 脂、フッ素樹脂、ナイロン12、ナイロン11、ナイロ ン6/66、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、ウレタン 樹脂、ポリイミド樹脂、ジアリルフタレート樹脂などが 挙げられるが、これらに限定されるものではない。これ らの有機充填剤には、上述の樹脂にハロゲン基、エポキ シ基、水酸基、チオール基などの官能基を持たせること もできる。

【0177】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに併用可能なカップリング剤としては、公知慣用のものであれば特に制限はないが、例えば、アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン又はアークロロプロピルトリメトキシシランの如きシランカップリング剤; テトラ(2,2ージアリルオキシメチルー1ーブチル) ビス(ジトリデシル) ホスファイトチタネート、ビス(ジオクチルパイロホスフェート) エチレンチタネートの如きチタネート系カップリング剤; アセトアルコキシアルミ

ニウムジイソプロピレートの如きアルミニウム系カップ リング剤;アセチルアセトン・ジルコニウム錯体の如き ジルコニウム系カップリング剤、などが挙げられるが、 これらに限定されるものではない。

【0178】本発明の活性エネルギー線硬化性インキに 併用可能な粘着付与剤、消泡剤、可塑剤、酸化防止剤、 紫外線吸収剤、難燃剤、顔料及び染料は、公知慣用のも のであれば如何なるものも、その硬化性、樹脂特性を損 なわない範囲で、特に制限無く使用することができる。 【0179】本発明の活性エネルギー線硬化性インキを

【0179】本発明の活性エネルギー線硬化性インキを 得るには、上記した各成分を混合すればよく、混合の順 序や方法は特に限定されない。

【0180】また、本発明の活性エネルギー線硬化性インキは、実質的には溶剤を必要としないが、例えば、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトンの如きケトン類、酢酸エチル、酢酸ブチルの如き酢酸エステル類、ベンゼン、トルエン、キシレンの如き芳香族炭化水素などその他の一般によく用いられる有機溶剤によって本発明の活性エネルギー線硬化性インキを希釈して使用することも可能である。

【0181】本発明の活性エネルギー線硬化性インキ は、光重合の際に、光重合開始剤を併用することなく硬 化塗膜などを形成できる。従って、本発明の活性エネル ギー線硬化性インキを使用することにより、従来の光重 合開始剤が原因で発生していた硬化時の悪臭、硬化塗膜 の黄変、悪臭がなく、且つ硬化塗膜からの溶出物量を低 下させることができるので、とりわけ、消費者が直接、 手に触れる、平版インキ、フレキソインキ、グラビアイ ンキ、スクリーンインキ、OPワニス、クリヤーコーテ ィングなどのインキ分野;紙塗工剤分野や木工用塗料分 野;金属缶用塗工剤や金属印刷用インキ分野;CDやD VDなどのプラスチックの保護コートやレーベル印刷分 野; 軟包装フィルム塗工剤; レーベル用塗工剤及びそれ らの印刷インキ;感熱紙、感熱フィルム用塗工剤及びそ れらの印刷インキ:食品包装材用塗工剤及びそれらの印 刷インキ、などの用途に有用である。

## [0182]

【実施例】以下、合成例、実施例及び比較例を用いて本発明を更に詳細に説明するが、本発明は、これらの実施例の範囲に限定されるものではない。なお、以下の例において、「部」及び「%」は、特に断りがない限り、それぞれ、「重量部」及び「重量%」を表わすものとする。

【0183】(合成例1)滴下ロート、冷却管及び攪拌機を備えた容量1Lの3つロフラスコに、6-アミノカプロン酸65.5g及び酢酸400mlを仕込み、室温にて攪拌しながら、無水マレイン酸49.0g及び酢酸300mlからなる溶液を滴下ロートから2時間かけて滴下した。滴下終了後、更に1時間攪拌を続けた後、反応を終了させた。生じた沈殿をろ取し、メタノールから再結

晶させてNーカプロン酸マレアミン酸111gを得た。【0184】次に、ディーンスターク型分留器及び攪拌機を備えた容量1Lの3つロフラスコに、Nーカプロン酸マレアミン酸45.8g、トリエチルアミン40.4g及びトルエン500mlを仕込み、生成する水を除去しながら1時間、還流温度で反応を続けた。反応混合物からトルエンを留去して得た残留物に、0.1N塩酸を加えてpH2に調整した後、酢酸エチル100mlで3回抽出した。有機相を分離し、硫酸マグネシウムを加えて乾燥させた後、酢酸エチルを減圧留去して得た粗生成物を水から再結晶させてマレイミドカプロン酸の淡黄色結晶19gを得た。

【0185】<マレイミドカプロン酸の物性値>
<sup>1</sup> H NMR (核磁気共鳴スペクトル) (400MHz, ジメチルスルホキシド (DMSO) - d6):12.1pp m (s, 1H, COOH)、7.0ppm (s, 2H, -C = C-)、3.4ppm (t, 2H, -CH<sub>2</sub>-)、2.1 ppm (t, 2H, -CH<sub>2</sub>-)、1.5ppm (m, 6H, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-)

【 0 1 8 6 】 I R (赤外線吸収スペクトル): 3 1 7 0 cm<sup>-1</sup> (-COOH)、1710cm<sup>-1</sup> (C=O)、830 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup> (-C=C-)

【0187】元素分析(CHN):

計算値; C56.8%、H6.16%、N6.30% 分析値; C56.8%、H6.20%、N6.50% 【0188】(合成例2~合成例4)合成例1と同様に して、11-アミノウンデカン酸、2-マレイミド-2 ーメチル酢酸及びマレイミド酢酸を得た。

【0189】<マレイミドウンデカン酸の物性値>
<sup>1</sup>H NMR (400MHz, DMSO-d6):12.1
ppm(s, 1H, COOH)、7. Oppm(s, 2H, -C=C-)、3. 4ppm(t, 2H, -CH<sub>2</sub>-)、2.
1ppm(t, 2H, -CH<sub>2</sub>-)、1. 4~1. 6ppm
(m, 16H, -CH<sub>2</sub>-)

[0190] IR:  $3170cm^{-1}$  (-COOH), 17  $10cm^{-1}$  (C=O),  $830cm^{-1}$ ,  $696cm^{-1}$  (-C=C-)

【0191】元素分析(CHN):

計算値; C64.1%、H8.19%、N4.98% 分析値; C63.9%、H8.22%、N5.02% 【0192】<2-マレイミド-2-メチル酢酸の物性 値>

<sup>1</sup> H NMR (300MHz, DMSO-d6): 7. 1pp m (s, 2H, -C=C-), 4. 8ppm (q, 1H, -CH-), 1. 5ppm (q, 3H,  $-CH_3$ ),

[0193] IR:  $3170cm^{-1}$  (-COOH), 17  $46cm^{-1}$ , 1710cm<sup>-1</sup> (C=O), 831cm<sup>-1</sup>, 69  $7cm^{-1}$  (-C=C-)

【0194】元素分析(CHN):

計算值; C49.7%、H4.14%、N8.28%

分析値; C49.5%、H4.38%、N8.02% 【0195】<マレイミド酢酸の物性値>

<sup>1</sup>H NMR (300MHz, DMSO-d6): 7. Opp m(s, 2H, -C=C-), 4. 1ppm(s, 2H,  $-CH_2-$ )

[0196] IR:  $3170cm^{-1}$  (-COOH), 17  $50cm^{-1}$ ; 1719cm<sup>-1</sup> (C=O),  $831cm^{-1}$ , 69  $6cm^{-1}$  (-C=C-)

【0197】元素分析(CHN):

計算値; C 4 6.5%、H 3.87%、N 9.03% 分析値; C 4 6.2%、H 4.05%、N 8.70% 【0198】(合成例5)冷却管及び撹拌子を備えた容量100mlのナス型フラスコに、36%ホルムアルデヒド水溶液33.3g及びマレイミド19.4gを仕込み、100℃で1時間還流した。反応終了後、反応混合物を約25mlに濃縮することによって生成した沈殿物をろ別した。沈殿物を約120mlの2-プロパノールから再結晶させてN-ヒドロキシメチルマレイミドの白色結晶14.2gを得た。

【 0 1 9 9 】 < N - ヒドロキシメチルマレイミドの物性値>

<sup>1</sup>H NMR (400MHz, DMSO-d6): 6.7pp m(s, 2H, -HC=CH-), 6.2ppm(t, 1 H, -OH), 4.8ppm(d, 2H, -CH<sub>2</sub>-) [0200] IR: 3390cm<sup>-1</sup> (OH), 1708cm

-1 (C=O)、696cm-1 (-CH=CH-) 【0201】元素分析(CHN):

計算値; C47.2%、H3.94%、N11.0% 分析値; C47.1%、H3.85%、N10.8% 【0202】(合成例6)無水マレイン酸49g、エタノールアミン30.5gをそれぞれ150mlのアセトンに溶解し、滴下ロート、冷却管及び撹拌機を備えた容量1Lの3つ口フラスコに2つの滴下ロートから等量づつ滴下し、氷冷下に撹拌した。滴下は5時間かけ、滴下終了後、更に2時間撹拌を続けた。反応終了後、アセトンを減圧留去し、残留物を酢酸エチルから再結晶させてヒドロキシエチルマレアミド酸48gを得た。

【0203】次に、冷却管及び撹拌機を備えた容量1Lの3つ口フラスコに、ヒドロキシエチルマレアミド酸31.6g、無水酢酸204g及び酢酸ナトリウム10gを加え、60℃で5時間撹拌した。反応終了後、酢酸及び無水酢酸を減圧留去し、残査をクロロホルムで抽出した。抽出液を濃縮して析出した結晶を戸別した。

【0204】さらに、冷却管及び攪拌機を備えた容量1 Lの3つ口フラスコに、上記の結晶18.3g、メタノール250ml及びpートルエンスルホン酸・1水和物を加え、8時間還流した。反応終了後、メタノールを減圧留去して得られた残査を希アルカリアルコールで洗浄し、乾燥させた後、トルエンから再結晶させてNーヒドロキシエチルマレイミドの白色結晶18.3gを得た。 【0205】<N-ヒドロキシエチルマレイミドの物性値>

<sup>1</sup> H NMR (300MHz, DMSO-d6): 7. Opp m(s, 2H, -HC=CH-), 4. 8ppm(t, 1 H, -OH) 3. 5ppm(m, 4H, -CH<sub>2</sub>-)

[0206] IR:  $3390cm^{-1}$  (OH),  $1708cm^{-1}$  (C=O),  $696cm^{-1}$  (-CH=CH-)

【0207】元素分析(CHN):

計算値; C51.1%、H4.96%、N9.93% 分析値; C50.9%、H4.98%、N9.75%

【0208】(合成例7)ディーンスターク型分留器を備えた容量200mlのナス型フラスコに、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール(保土谷化学株式会社製の「PTGL1000」、ゲル・パーミエ

イション・クロマトグラフィー(以下、GPCと略記する。)によるポリスチレン換算値:数平均分子量2,100、重量平均分子量5,000)20g、合成例1で得たマレイミドカプロン酸9.8g、pートルエンスルホン酸1.2g、2,6ーtertーブチルーpークレゾール0.06g及びトルエン15mlを仕込み、240トル(torr)、80℃の条件で生成する水を除去しながら4時間攪拌しながら反応を続けた。反応混合物をトルエン200mlに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム100mlで3回、飽和食塩水100mlで1回洗浄した。有機相を濃縮して、式(4)

[0209]

【化8】

【0210】で表わされるマレイミド誘導体ES1の淡 黄色液体18gを得た。

【0211】<マレイミド誘導体ES1の物性値> IR:1733cm<sup>-1</sup>、1710cm<sup>-1</sup>(C=O)、830 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0212] H NMR (400Mz, CDC13): 6.7ppm (s, 4H, -CH=CH-), 4.1ppm [t, 4H, -(C=O) -O-CH2-], 3.5ppm (t, 4H, N-CH2-), 3.3 $\sim$ 3.5ppm (m, -O-CH2-), 2.3ppm (t, 4H, -CO-CH2-), 1.5 $\sim$ 1.7ppm (m, CH2-)

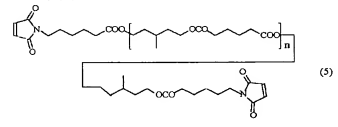
[0213]  $^{13}$ C NMR (100MHz, CDC13): 173ppm [-(C=O)-O], 171ppm (N-C=O), 134ppm (-CH=CH-), 69.1 $^{\sim}$ 7 0.8ppm (-O-CH2-), 37.5ppm (N-CH2-), 33.6ppm (-CH2-C=O), 34.0ppm, 24.3ppm, 23.0ppm (-CH2-),

【0214】元素分析(CHN):

計算値; C63.6%、H10.9%、N2.0% 分析値; C64.5%、H9.70%、N2.0% 【0215】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量1,400、重量平均分子量3,400

【0216】(合成例8)合成例7において、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20gに代えて、数平均分子量1,000のポリメチルペンタンジオールアジペート(株式会社クラレ製の「クラボールP-1010」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量2,700、重量平均分子量4,700)20gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(5)

【0217】 【化9】



 ${0218}$ で表わされるマレイミド誘導体ES2の淡黄色液体17gを得た。

【0219】<マレイミド誘導体ES2の物性値>

 $IR: 1737cm^{-1}, 1709cm^{-1} (C=O), 828$  $cm^{-1}, 696cm^{-1} (C=C)$ 

[0220] H NMR (400MHz, CDC  $l_3$ ): 6. 7ppm (s, 4H, -CH=CH-), 4. 1~ 4.  $4ppm[m, -(C=O) - O - CH_2 -]$ , 3. 5  $ppm(t, 4H, N - CH_2 -)$ , 2.  $1 \sim 2$ .  $4ppm[m, -O - CH_2 -, -(C=O) - CH_2 -, -CH_2 - CH(CH_3) -]$ , 1.  $2 \sim 1$ .  $9ppm[m, -CH_2 -, CH_2 - CH(CH_3) -]$ , 1.  $0 \sim 1$ .  $1ppm(m, -CH_3)$ 

 $[0221]^{13}$ C NMR  $(100MHz, CDC1_3)$ :

 $172 \sim 173 \text{ppm} [-(C=O)-O], 171 \text{ppm}$ [N-(C=O)], 134ppm (-CH=CH-), 62. 1ppm  $(-O-CH_2-)$ , 41. 4ppm  $[CH_2 CH(CH_3)-]$  38.  $2ppm(N-CH_2-)$  3 3.  $8\sim35$ . 1 ppm [-CH<sub>2</sub>-(C=O)], 24.  $3\sim30.1ppm(-CH_2-), 26.5ppm[CH_2 CH(CH_3) - CH_2$ ] \ 19. 5\times 21. 5\text{ppm}(- $CH_3$ )

【0222】元素分析(CHN):

計算値; C61.3%、H7.91%、N2.01% 分析值; C58.7%、H7.70%、N1.70% 【0223】GPCによる分子量分布分析結果(ポリス チレン換算): 数平均分子量880、重量平均分子量 1,100

【0224】(合成例9)合成例7において、数平均分 子量1,000のポリテトラメチレングリコール20g に代えて、数平均分子量1,000のグリセリンのプロ ピレングリコール変性物(三洋化成株式会社製の「サン ニックスGP1000」、GPCによるポリスチレン換 算值:数平均分子量2,100、重量平均分子量2,1 00)13.3gを用いた以外は、合成例7と同様にし て、式(6)

[0225]

【化10】

【0226】で表わされるマレイミド誘導体ES3の淡 黄色液体17gを得た。

【0227】<マレイミド誘導体ES3の物性値>  $IR: 1710cm^{-1} (C=O) \ 831cm^{-1} \ 696cm$ -1 (C=C)

 $[0228]^{1}H$  NMR  $(400MHz, CDC1_3)$ : 6. 7ppm(s, 6H, -CH=CH-), 5. 0ppm[m, 3H, -(C=O) - O - CH],  $3.3 \sim 3$ .  $5ppm (m, N-CH_2-, -O-CH_2-), 2.3ppm$ [t, 6H,  $-(C=O)-CH_2-$ ], 1.  $3\sim1$ . 7 ppm  $(m, -CH_2-)$ , 1.  $1\sim 1$ . 2 ppm (m, - $CH_3$ )

 $[0229]^{13}$ C NMR  $(100MHz, CDC1_3)$ : 173ppm[-(C=O)-O], 171ppm(N-C=O) 134ppm(-CH=CH-)  $72.8\sim7$ 7. 5ppm(-O-CH), 69.  $5\sim71$ . 8ppm(- $O-CH_{2}-)$  37. 6ppm  $(N-CH_{2}-)$  34. 2ppm[-CH<sub>2</sub>-(C=O)], 28. 2ppm, 26.

2ppm, 24.4ppm(-CH<sub>2</sub>-),  $16.8\sim17$ .  $2ppm\left(-CH_3\right)$ 

【0230】元素分析(CHN):

計算値; C60.8%、H8.6%、N2.6% 分析值; C62.2%、H9.8%、N2.0%

【0231】GPCによる分子量分布分析結果(ポリス

チレン換算):数平均分子量2,300,重量平均分子 量2,400 【0232】(合成例10)合成例7において、数平均

分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20 gに代えて、数平均分子量4,000のポリテトラメチ レングリコール(保土谷化学株式会社製の「PTGL4 000」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分 子量18,000、重量平均分子量22,000)80 gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(7) [0233]

【化11】

【0234】で表わされるマレイミド誘導体ES4の淡 黄色液体48gを得た。

【0235】<マレイミド誘導体ES4の物性値>  $IR: 1735cm^{-1}, 1712cm^{-1} (C=O), 830$  $cm^{-1}$ , 696 $cm^{-1}$  (C=C)

 $[0236]^{1}H$  NMR  $(400MHz, CDC1_3)$ : 6. 7ppm(s, 4H, -CH=CH-), 4. 1ppm $[t, 4H, -(C=O) - O - CH_2 -], 3.5ppm$ 

 $(t, 4H, N-CH_2-)$ , 3. 3~3. 5ppm (m, $-O-CH_2-)$  2. 3ppm [t, 4H, -(C=O)  $-CH_2-$ ], 1.5 $\sim$ 1.7ppm (m,  $-CH_2-$ )  $[0237]^{13}$ C NMR  $(100MHz, CDC1_3)$ : 173ppm[-(C=O)-O], 171ppm[N-(C)=0)] 134ppm(-CH=CH-)  $69.1\sim$ 70.  $8ppm(-O-CH_2-)$ , 37. 5ppm(N-C) $H_2-)$ , 33. 6ppm [-CH<sub>2</sub>-(C=O)], 3

4. Oppm、24. 3ppm、23. Oppm(-CH<sub>2</sub>-) 【0238】元素分析(CHN):

計算値; C65.7%、H11.0%、N0.6% 分析値; C64.4%、H10.3%、N0.8% 【0239】GPCによる分子量分布分析結果(ポリス

チレン換算): 数平均分子量13,000,重量平均分

子量16,000

【0240】(合成例11)合成例7において、マレイミドカプロン酸9.8gに代えて、合成例2で得たマレイミドウンデカン酸12.5gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(8)

[0241]

【化12】

【0242】で表わされるマレイミド誘導体ES5の淡 黄色液体22gを得た。

【0243】<マレイミド誘導体ES5の物性値> IR:1733cm<sup>-1</sup>、1710cm<sup>-1</sup>(C=O)、830 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0244] H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>):
6. 7ppm(s, 4H, -CH=CH-), 4. 1ppm
[t, 4H, -(C=O) -O-CH<sub>2</sub>-], 3. 5ppm
(t, 4H, N-CH<sub>2</sub>-), 3. 3 $\sim$ 3. 5ppm(m, -O-CH<sub>2</sub>-), 2. 3ppm[t, 4H, -(C=O) -CH<sub>2</sub>-], 1. 5 $\sim$ 1. 7ppm(m, -CH<sub>2</sub>-)
[0245] NMR (100MHz, CDCl<sub>3</sub>):
173ppm[-(C=O) -O], 171ppm[N-(C=O)], 134ppm(-CH=CH-), 69. 1 $\sim$ 70. 8ppm(-O-CH<sub>2</sub>-), 37. 5ppm(N-CH<sub>2</sub>-), 33. 6ppm[-CH<sub>2</sub>-(C=O)], 3

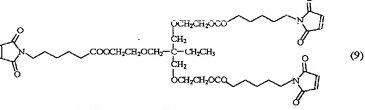
4. Oppm、24. 3ppm、23. Oppm(-CH<sub>2</sub>-) 【0246】元素分析(CHN):

計算値; C66.5%、H10.0%、N1.84% 分析値; C67.7%、H9.03%、N2.01% 【0247】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量1,600、重量平均分子量3,500

【0248】(合成例12)ディーンスターク型分留器を備えた容量200mlのナス型フラスコに、トリメチロールプロパンのトリエチレンオキシド変性物11.2g、合成例1で得たマレイミドカプロン酸35g、pートルエンスルホン酸1.6g、2,6-tertーブチルpークレゾール0.08g及びトルエン15mlを仕込んだ以外は、合成例7と同様にして、式(9)

[0249]

【化13】



【0250】で表わされるマレイミド誘導体ES6の黄 色液体30gを得た。

【0251】<マレイミド誘導体ES6の物性値> IR:1736cm<sup>-1</sup>、1705cm<sup>-1</sup>(C=O)、830 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0252] H NMR (400Mz, CDC13):
6.7ppm(s, 6H, -CH=CH-), 4.0ppm
(t, 6H, -C=O-O-CH2-), 3.3 $\sim$ 3.
5ppm(m, N-CH2-, O-CH2-), 2.3ppm
[t, 6H, -(C=O)-CH2-], 1.6 $\sim$ 1.
7ppm(m, 12H, -CH2-), 1.5ppm(q, 2H, C-CH2-), 1.3ppm(m, 6H, -CH2-), 0.89ppm(t, 3H, -CH3)
[0253] NMR (100MHz, CDC13):
173ppm[-(C=O)-O], 171ppm[N-(C

=0)] 134ppm(-CH=CH-), 70. 8pp

m, 69. Oppm, 63. 6ppm  $(-O-CH_2-)$ , 4 O. 6ppm (C), 37. 5ppm  $(N-CH_2-)$ , 3 3. 9ppm  $[-CH_2-(C=O)]$ , 28. 2ppm, 2 6. 2ppm, 24. 3ppm, 23. Oppm  $(-CH_2-)$ , 7. 3ppm  $(-CH_3)$ 

【0254】元素分析(CHN):

計算値; C59.6%、H6.98%、N4.97% 分析値; C59.3%、H6.75%、N5.23% 【0255】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量970、重量平均分子量 1,200

【0256】(合成例13)冷却管及び攪拌機を備えた容量100mlの3つ口フラスコに、ビスフェノールAエピクロルヒドリン付加物(大日本インキ化学工業株式会社製の「エピクロン840S、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量465、重量平均分子量51

0) 23.8g、2,6-tert-ブチルp-クレゾール 0.10g及び2-メチルイミダゾール0.02gを仕込み、窒素気流下90 $^{\circ}$ にて攪拌しながら、合成例1で得たマレイミドカプロン酸29.5gを3時間かけて添

加した。4時間後、酸価がほぼ0になった時点で反応を終了し、式(10)

[0257]

【化14】

(10)

【0258】で表わされるマレイミド誘導体ES7の淡 黄色液体50gを得た。

【0259】<マレイミド誘導体ES7の物性値>IR:3460cm<sup>-1</sup>(OH)、 $1705cm^{-1}$ (C=O)、 $830cm^{-1}$ 、 $696cm^{-1}$ (C=C)【0260】<sup>1</sup>H NMR(400MHz, CDC  $1_3$ ):7.1ppm(d, 4H, O-Ph)、6.8ppm(d, 4H, Ph-)、6.7ppm(s, 4H, -CH=CH-)、4.0~4.3ppm(m, 8H, O-CH、OH、O-CH<sub>2</sub>-)、3.5ppm(t, 4H, N-CH<sub>2</sub>-)2.3ppm[t, 4H, -(C=O)-CH<sub>2</sub>-]、1.6~1.7ppm(m, 12H, -CH<sub>2</sub>-)、1.3ppm(m, 6H, -CH<sub>3</sub>)

[0261]  $^{13}$ C NMR (100MHz, CDCl<sub>3</sub>): 173ppm [- (C=O) -O], 171ppm [N- (C=O)], 134ppm (-CH=CH-), 156ppm, 143ppm, 128ppm, 114ppm (Ph), 72.8ppm (C-OH), 68.7ppm, 68.4ppm, 65.3ppm (-O-CH<sub>2</sub>-), 37.5ppm (N-CH<sub>2</sub>-), 3

3.  $5ppm[-CH_2-(C=O)]$ , 33. 8ppm, 28. 1ppm, 26. 1ppm, 24.  $3ppm(-CH_2-)$ , 31.  $0ppm(-CH_3)$ 

【0262】元素分析(CHN):

計算値; C63.8%、H6.27%、N3.81% 分析値; C62.1%、H6.01%、N3.52% 【0263】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量1,400、重量平均分子量1,500

【0264】(合成例14~15)合成例7において、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20gに代えて、数平均分子量250のポリテトラメチレングリコール(ビー・エー・エス・エフ・ジャパン社製の「ポリ(Poly) THF250」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量440、重量平均分子量470)5gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(11)

[0265]

【化15】

【0266】で表わされるマレイミド誘導体ES8の淡 黄色液体6gを得た。

【0267】同様にして、マレイミドカプロン酸に代えて、合成例4で得たマレイミド酢酸を用いて式(12) 【0268】

【化16】

【0269】で表わされるマレイミド誘導体ES9を得た。

【0270】<マレイミド誘導体ES8の物性値> IR:1733cm<sup>-1</sup>、1706cm<sup>-1</sup>(C=O)、830 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0271] H NMR (300MHz, CDC  $l_3$ ): 6. 7ppm (s, 4H, -CH=CH-), 4. 1ppm [t, 4H, -(C=O) -O-CH<sub>2</sub>-], 3. 5ppm (t, 4H, N-CH<sub>2</sub>-), 3. 4 $\sim$ 3. 5ppm (m, -O-CH<sub>2</sub>-), 2. 3ppm [t, 4H, - (C=O) -CH<sub>2</sub>-], 1. 3ppm, 1. 6 $\sim$ 1. 7ppm (m, -CH<sub>2</sub>-)

【0272】 $^{13}$ C NMR(75Miz, CDC  $1_3$ ): 1 73ppm [-(C=O)-O]、171ppm [N-(C=O)]、134ppm(-CH=CH-)、64.1ppm、 $70.1\sim70.7$ ppm( $-O-CH_2-$ )、37.6ppm( $N-CH_2-$ )、34.0ppm [ $-CH_2-$ (C=O)]、 $24.4\sim28.2$ ppm( $-CH_2-$ )【0273】元素分析(CHN):

計算値; C57.9%、H7.83%、N4.61% 分析値; C59.3%、H7.50%、N3.90% 【0274】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量1,000,重量平均分子量1,100

【0275】(合成例16)合成例7において、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20

gに代えて、トリエチレングリコール(関東化学株式会社製、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量158、重量平均分子量161)3.0gを用いた以外

は、合成例7と同様にして、式(13) 【0276】 【化17】

【0277】で表わされるマレイミド誘導体ES10の 淡黄色液体6gを得た。

【0278】<マレイミド誘導体ES10の物性値> IR:1735cm<sup>-1</sup>、1712cm<sup>-1</sup>(C=O)、829 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0279] H NMR (300MHz, CDC13): 6.7ppm(s, 4H, -CH=CH-), 4.2ppm [t, 4H, -(C=O)-O-CH2-], 3.6ppm (m, 8H, -O-CH2-), 3.5ppm(t, 4H, N-CH2-), 2.3ppm[t, 4H, -(C=O)-CH2-], 1.3ppm, 1.6 $\sim$ 1.7ppm(m, -CH2-)

[0280]  $^{13}$ C NMR (75MHz, CDC1 $_3$ ): 1 73ppm [- (C=O) -O], 171ppm [N- (C=O)], 134ppm (-CH=CH-), 63.4ppm, 69.1 $^{\sim}$ 70.8ppm (-O-CH $_2$ -), 37.5ppm (N-CH $_2$ -), 33.8ppm [-CH $_2$ - (C= O) ], 24. 2ppm, 26. 1ppm, 28. 1ppm (-  $CH_2$ -)

【0281】元素分析(CHN):

計算値; C58.2%、H6.72%、N5.22% 分析値; C58.0%、H6.58%、N5.28% 【0282】GPCによる分子量分布分析結果(ポリス チレン換算):数平均分子量485,重量平均分子量4

【0283】(合成例17)合成例7において、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20gに代えて、2エチレンオキシド変性水添ビスフェノールA(新日本理化株式会社製の「リカレジンHEO-20」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量570、重量平均分子量660)6.5gを用いた以外は、合成例6と同様にして、式(14)

【0284】 【化18】

【0285】で表わされるマレイミド誘導体ES11の 淡黄色液体12gを得た。

【0286】<マレイミド誘導体ES11の物性値> IR:1732cm<sup>-1</sup>、1707cm<sup>-1</sup>(C=O)、829 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0287] H NMR (300MHz, CDC1<sub>3</sub>): 6.7ppm(s, 4H, -CH=CH-), 4.2ppm [m, 4H, -(C=O)-O-CH<sub>2</sub>-], 3.6 $\sim$  3.8ppm(m, -O-CH<sub>2</sub>-, -O-CH-), 3.5ppm(t, 4H, N-CH<sub>2</sub>-), 2.3ppm[t, 4H, -(C=O)-CH<sub>2</sub>-], 1.1 $\sim$ 2.0ppm(m, -CH<sub>2</sub>-, -CH-) 0.7ppm(m, 6H, -CH<sub>3</sub>)

[ 0.288]  $^{13}$ C NMR (7.5MHz, CDC  $^{1}$ 3): 1 7.3ppm [-(C=0) - O], 1 7.1ppm [N-(C=0)], 1 3.4ppm (-CH=CH-), 6 3.3-73. 7ppm ( $-O-CH_2-$ , -O-CH-), 3 7.6ppm ( $N-CH_2-$ ), 2 4.0-43. 0ppm [ $-CH_2$ 

-, -CH-,  $-CH_2-$  (C=O)], 20. 3-2 0. 5ppm (-CH<sub>3</sub>)

【0289】元素分析(CHN):

計算値: C65.5%、H8.12%、N3.92% 分析値: C64.0%、H8.40%、N2.70% 【0290】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量1,100,重量平均分子量1,200

【0291】(合成例18~19)合成例7において、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20gに代えて、ペンタエリスリトールのテトラ(エチレンオキシド)変性物(日本乳化剤株式会社製の「PNT-40」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量490、重量平均分子量530)3.1gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(15)

[0292]

【化19】

【0293】で表わされるマレイミド誘導体ES12の 淡黄色液体9.5gを得た。

【0294】同様にして、マレイミドカプロン酸に代え

て、マレイミド酢酸を用いて、式(16) 【0295】

【化20】

$$\begin{array}{c} \text{CCH}_2\text{CCQ} \\ \text{CH}_2\\ \text{CH}_2\\ \text{CH}_2\\ \text{CH}_2\\ \text{CH}_2\text{CCQ} \end{array} \right) \tag{16}$$

【0296】で表わされるマレイミド誘導体ES13を 得た。

【0297】<マレイミド誘導体ES12の物性値> IR:1732cm<sup>-1</sup>、1706cm<sup>-1</sup>(C=O)、830 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0298] H NMR (300MIz, CDC!3): 6.7ppm (s, 8H, -CH=CH-), 4.1ppm [m, 8H,  $-(C=O)-O-CH_2-$ ], 3.4-3.8ppm (m,  $N-CH_2-$ ,  $-O-CH_2-$ ), 2.3ppm [m, 8H,  $-(C=O)-CH_2-$ ], 1.3 $\sim$ 1.7ppm (m,  $-CH_2-$ )

[0299]  $^{13}$ C NMR (75MHz, CDCl<sub>3</sub>): 173ppm [-(C=O)-O], 171ppm [N-(C=O)], 134ppm (-CH=CH-), 63.3 $\sim$ 70.9ppm (-O-CH<sub>2</sub>-), 37.5ppm (N-CH<sub>2</sub>-), 33.8ppm [-CH<sub>2</sub>-(C=O)], 24.2-28.1ppm (-CH<sub>2</sub>-)

【0300】元素分析(CHN):

計算値; C58.7%、H6.64%、N5.17% 分析値; C57.4%、H6.60%、N4.60% 【0301】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量1,400,重量平均分子量1,500

【0302】(合成例20)合成例7において、マレイミドカプロン酸9.8gに代えて、合成例3で得た2ーマレイミド-2-メチル酢酸7.0gを用い、かつ、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール

20gに代えて、数平均分子量650のポリテトラメチレングリコール(保土谷化学株式会社製の「PTG650SN」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量1,200、重量平均分子量1,600)13gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(17)【0303】

【化21】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

【0304】で表わされるマレイミド誘導体ES14の 淡黄色液体19gを得た。

【0305】<マレイミド誘導体ES14の物性値> IR:1745cm<sup>-1</sup>、1718cm<sup>-1</sup> (C=O)、831 cm<sup>-1</sup>、697cm<sup>-1</sup> (C=C)

[0306] <sup>1</sup>H NMR (300MHz, CDC1<sub>3</sub>): 6. 7ppm (s, 4H, -CH=CH-), 4. 8ppm (q, 2H, N-CH<sub>2</sub>-), 4. 2ppm [t, 4H, -(C=O) -O-CH<sub>2</sub>-], 3. 4 $\sim$ 3. 5ppm (m, -O-CH<sub>2</sub>-), 2. 3ppm [t, 4H, - (C=O) -CH<sub>2</sub>-], 1. 6 $\sim$ 1. 7ppm (m, -CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>3</sub>)

[0307]  $^{13}$ C NMR (75MHz, CDCI<sub>3</sub>): 1 71ppm [N-(C=O)], 169ppm [-(C=O)-O], 134ppm (-CH=CH-), 65.7ppm, 70.0~70.8ppm (-O-CH<sub>2</sub>-), 47.5pp  $m(N-CH_2-)$ , 25. 3-26. 9ppm (-CH<sub>2</sub>-) 15. 1ppm (-CH<sub>3</sub>)

【0308】元素分析(CHN):

計算值; C62.0%、H8.45%、N2.94% 分析值; C59.9%、H9.00%、N1.90%

【0309】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量2,100、重量平均分子量2,500

【0310】(合成例21)合成例7おいて、マレイミドカプロン酸9.8gに代えて、マレイミド酢酸6.8gを用い、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20gに代えて、数平均分子量650のポリテトラメチレングリコール(保土谷化学株式会社製の「PTG650SN」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量1,200、重量平均分子量1,600)13gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(18)

[0311]

【化22】

【0312】で表わされるマレイミド誘導体ES15の 淡黄色液体18gを得た。

【0313】<マレイミド誘導体ES15の物性値> IR:1750cm<sup>-1</sup>、1719cm<sup>-1</sup>(C=O)、831 cm<sup>-1</sup>、698cm<sup>-1</sup>(C=C) [0314] H NMR (300MHz, CDC13): 6. 8ppm (s, 4H, -CH=CH-), 4. 3ppm [s, 4H, N-CH2-(C=O)-], 4. 2ppm [t, 4H, -(C=O)-O-CH2-], 3. 4ppm (m, -O-CH2-), 1. 6 $\sim$ 1. 7ppm (m, -CH2-)

[0315]  $^{13}$ C NMR (75MHz, CDC1 $_3$ ): 1 70ppm [N-(C=O)], 167ppm [-(C=O)-O], 134ppm (-CH=CH-), 65.7ppm, 70.0 $\sim$ 70.7ppm (-O-CH $_2$ -), 38.6ppm (N-CH $_2$ -), 25.4-26.5ppm (-CH $_2$ -)

【0316】元素分析(CHN):

計算値; C61.3%、H8.27%、N3.03% 分析値; C58.3%、H7.50%、N1.80% 【0317】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量2,100、重量平均分子量2,500

【0318】(合成例22~23)合成例7において、数平均分子量1,000のポリテトラメチレングリコール20gに代えて、数平均分子量600のポリエチレングリコール(関東化学株式会社製、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量655、重量平均分子量686)12gを用いた以外は、合成例7と同様にして、式(19)

[0319]

【化23】

【0320】で表わされるマレイミド誘導体ES16の 淡黄色液体15gを得た。

【0321】また、同様にマレイミド酢酸と数平均分子 量300のポリエチレングリコール(関東化学株式会社 製)を用いて、式(20)

[0322]

【化24】

【0323】で表わされるマレイミド誘導体ES17を 得た。

【0324】<マレイミド誘導体ES16の物性値> IR:1735cm<sup>-1</sup>、1712cm<sup>-1</sup>(C=O)、829 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup>(C=C)

[0325]  $^{1}$ H NMR (400MHz, CDC1 $_{3}$ ): 6. 7ppm(s, 4H, -CH=CH-), 4. 2ppm [t, 4H,  $-(C=O) - O - CH_2 - ]$ , 3. 6ppm (m,  $-O - CH_2 - )$ , 3. 5ppm (t, 4H, N-C  $H_2 - )$ , 2. 3ppm [t, 4H,  $-(C=O) - CH_2$  -], 1. 6ppm (m, 8H,  $-CH_2 - )$ 1. 4ppm (m, 4H,  $-CH_2 - )$ 

[0326]  $^{13}$ C NMR (100MHz, CDCl<sub>3</sub>): 173ppm [- (C=O) -O], 171ppm [N- (C=O)], 134ppm (-CH=CH-), 63.4ppm, 69.1ppm, 70.5ppm (-O-CH<sub>2</sub>-), 37.6ppm (N-CH<sub>2</sub>-), 33.9ppm [-CH<sub>2</sub>-(C=O)], 24.3ppm, 26.2ppm, 28.2ppm (-CH<sub>2</sub>-)

【0327】元素分析(CHN):

計算値; C55.6%、H7.67%、N2.8% 分析値; C54.9%、H7.88%、N2.6% 【0328】GPC(ポリスチレン換算):数平均分子 量1,060,重量平均分子量1,080 【0329】(合成例24)冷却管及び撹拌機を備えた 容量100mlの3つ口フラスコに、水添ビスフェノールAエピクロルヒドリン付加物 (新日本理化(株)製の「HBE-100」、GPCによるポリスチレン換算値:数平均分子量360、重量平均分子量390)23.8g、2,6-tert-ブチルーpークレゾール0.10g及び2-メチルイミダゾール0.02gを仕込

み、窒素気流下90℃にて撹拌しながら、マレイミドカプロン酸29.5gを3時間かけて添加した。4時間後、酸価がほぼ0になった時点で反応を終了し、式(21)

【0330】 【化25】

【0331】で表わされるマレイミド誘導体ES18の 黄色液体50gを得た。

【0332】<マレイミド誘導体ES18の物性値>IR:3460cm<sup>-1</sup> (OH)、1705cm<sup>-1</sup> (C=O)、834cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup> (C=C)

 $[0333]^{1}H$  NMR  $(300MHz, CDC1_{3})$ :

6. 7 ppm (s, 4H, -CH = CH -)

5. 3ppm[s, 2H, -(C=O)O-CH-]

4. 2ppm(m, 2H, O-CH-)

4. Oppm(s, 2H, -OH)

3.  $5\sim3$ . 8ppm (m, O-CH<sub>2</sub>-, N-CH<sub>2</sub>-)

2.  $3ppm[t, 4H, -(C=O) - CH_2 -]$ 

1.  $6 \sim 1$ .  $7 ppm (m, -CH_2-, -CH-)$ 

1.  $2\sim1$ . 3ppm (m,  $-CH_2-$ )

 $0.7ppm(s, 6H, -CH_3)$ 

【0334】 $^{13}$ C NMR(100MHz, CDC  $^{1}$ 3): 173ppm [ $^{-}$  (C=O)  $^{-}$ O]、171ppm [ $^{-}$  N-(C=O)]、134ppm ( $^{-}$ CH=CH-)、79.2ppm [ $^{-}$  (C=O) O-CH-]、65.6ppm、68.8ppm、69.0ppm ( $^{-}$ O-CH<sub>2</sub>-,  $^{-}$ O-CH-)、37.6ppm ( $^{-}$ CH<sub>2</sub>-)、33.9ppm [ $^{-}$ CH<sub>2</sub>-(C=O)]、32.6 $^{-}$ 24.4ppm ( $^{-}$ CH<sub>2</sub>-,  $^{-}$ CH-)、20.6ppm ( $^{-}$ CH<sub>3</sub>)【0335】元素分析(CHN):

計算値; C63.8%、H6.27%、N3.81% 分析値; C65.3%、H6.58%、N3.34% 【0336】GPC(ポリスチレン換算):数平均分子 量780、重量平均分子量850

【0337】(合成例25~26)ディーンスターク型分留器を備えた容量200mlのナス型フラスコに、テトラヒドロフルフリルアルコール(関東化学株式会社製)7.1g、6-マレイミドカプロン酸14.8g、pートルエンスルホン酸0.8g、2,6-tertーブチルーpークレゾール0.04g及びトルエン15mlを仕込み、240トル(torr)、80℃の条件で生成する水を除去しながら4時間攪拌しながら反応を続けた。反応混合物をトルエン200mlに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム100mlで3回、飽和食塩水100mlで1回洗浄し

た。有機相を濃縮して式(22)

[0338]

【化26】

【0339】で表わされる6-マレイミドカプロン酸テトラヒドロフルフリルエステル(ES19)の淡黄色液体10gを得た。

【0340】同様にして、式(23)

[0341]

【化27】

【0342】で表わされる2-マレイミド酢酸テトラヒドロフルフリルエステル (ES20)を得た。

【0343】<ES19の物性値>

IR:  $1733cm^{-1}$ ,  $1705cm^{-1}$  (C=O), 829  $cm^{-1}$ , 696 $cm^{-1}$  (C=C)

[0344] <sup>1</sup>H NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>): 6.7ppm (s, 2H, -CH=CH-), 4.1ppm (t, 2H, -(C=O)-O-CH<sub>2</sub>-), 4.0ppm (m, 1H, -COO-CH<sub>2</sub>-CH-O-) 3.7~3.9ppm (m, 2H, -CH-O-CH<sub>2</sub>-) 3.5ppm (t, 2H, N-CH<sub>2</sub>-), 2.3ppm (t, 2H, -CH<sub>2</sub>-CO-), 1.9~2.0ppm (m, 4H, -CH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-), 1.5~1.7ppm (m, 4H, -CH<sub>2</sub>-), 1.3ppm (m, 2H, -CH<sub>2</sub>-)

[0345]  $^{13}$ C NMR (100MHz, CDCl<sub>3</sub>): 173ppm (- (C=O) -O-), 171ppm (N-C=O), 134ppm (-CH=CH-), 76.5ppm (-COO-CH<sub>2</sub>-CH-O-), 68.4ppm (CH-O-CH<sub>2</sub>-), 66.4ppm (-COO-CH<sub>2</sub>-), 37.6ppm (N-CH<sub>2</sub>-), 33.9ppm (-CH<sub>2</sub>-C=O), 26.5ppm (-O-CH<sub>2</sub>-CH

 $_{2}$ -) 、28. Oppm、25. 6ppm、24. 3ppm (-C  $_{1}$ H $_{2}$ -) 、

【0346】元素分析(CHN):

計算値; C61.0%、H7.17%、N4.74% 分析値; C60.6%、H7.20%、N4.70% 【0347】マススペクトロメトリーによる分析(以下、MS(EI/MS)と略記する。) 結果: M\*:295

【0348】(合成例27)滴下ロート、冷却管及び攪拌機を備えた容量300mlの4つロフラスコに、イソホロンジイソシアネート8.9g、ジブチルチンジラウレート0.03g、2,6-tert-ブチルーp-クレゾール0.06g及びメチルエチルケトン10mlを仕込み、窒素気流下60℃にて攪拌しながら、重量平均分子量

1,000のテトラメチレングリコール(保土谷化学株式会社製の「PTGL1000」、ゲル・パーミエーション・クロマトグラフィー(以下、GPCと略記する)によるポリスチレン換算値:数平均分子量2,100、重量平均分子量5,000)20gを滴下ロートから1時間かけて滴下した。NCO%が理論値(5.40%)に達した後、窒素気流下、同温度にてNーヒドロキシメチルマレイミド5.1gを1時間かけて加え、3時間後、IRでイソシアネート由来の2,250cm-1の吸収がなくなったことを確認した上で、反応を終了した。反応混合物を濃縮して式(24)

【0349】 【化28】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ N-CH_2OOCNHCII_2 & CH_3 \\ \hline \\ CONH & CH_3 \\ \hline \\ CH_3 & CH_2NHCOOCH_2N \\ \hline \\ CH_3 & CH_3 \\ \end{array}$$

【0350】で表わされるマレイミド誘導体UR1の淡 黄色液体28gを得た。

【0351】<マレイミド誘導体UR1の物性値> IR:1724cm<sup>-1</sup> (C=O)、830cm<sup>-1</sup>、696cm -1 (C=C)

[0352] H NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>): 6. 8ppm (s, 4H, -CH=CH-), 5. 5ppm [s, 4H, -NH (C=O) O-CH<sub>2</sub>-N], 4. 0ppm [m, 4H, - (C=O) -O-CH<sub>2</sub>-], 3. 4ppm (m, -O-CH<sub>2</sub>-), 1. 5 $\sim$ 1. 7ppm (m, -CH<sub>2</sub>-), 0. 8 $\sim$ 1. 1ppm (m, CH<sub>3</sub>) [0353] C NMR (100MHz, CDCl<sub>3</sub>): 169ppm [N- (C=O)], 155ppm [NH- (C=O)O], 135ppm (-CH=CH-), 69. 1  $\sim 70.8 \text{ppm} (-0-\text{CH}_2-)$ 

【0354】元素分析(CHN):

計算値; C64.1%、H8.91%、N5.30% 分析値; C62.5%、H9.26%、N4.96% 【0355】GPCによる分子量分布分析結果(ポリス チレン換算):数平均分子量3,400、重量平均分子 量8,100

【0356】(合成例28)合成例27において、イソホロンジイソシアネート8.9gに代えて、2,4ートリレンジイソシアネート7.0gを用いた以外は、合成例27と同様にして、式(25)

【0357】 【化29】

NHCOO(
$$CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2O$$
)
NHCOO( $CH_3$ )
NHCOO( $CH_2CH_2CH_2CH_2O$ )
NHCOO( $CH_3$ )

【0358】で表わされるマレイミド誘導体UR2の淡黄色液体25gを得た。

【0359】<マレイミド誘導体UR2の物性値> IR:1724cm<sup>-1</sup> (C=O)、830cm<sup>-1</sup>、696cm -1 (C=C)

 $[0360]^{1}H$  NMR  $(400MHz, CDCl_{3})$ : 7. 2ppm (d, 2H, Ph), 7. 1ppm (s, 2H, Ph)

h)  $(7. \text{ Oppm } (d, 2H, Ph), 6. \text{ Sppm } (s, 4H, -CH=CH-), 5. \text{ Sppm } [s, 4H, -NH \\ (C=O) O-CH_2-N], 4. Oppm (m, 4H, -O-CH_2-), 2. 2ppm (s, 6H, -CH_3), 1. 5~1. 7ppm (m, 4H, -CH_2-) \\ [0361]^{13}C NMR (100MHz, CDCl_3):$ 

169ppm [N-(C=O)], 158ppm [NH-(C

=O) O]、115~138ppm(芳香環炭素)、13 5ppm(-CH=CH-)、69.1~70.8ppm(-O-CH<sub>2</sub>-)、

【0362】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量2,900、重量平均分子量6,400

【0363】(合成例29)冷却管及び攪拌機を備えた 容量300mlの4つロフラスコに、ヘキサメチレンジイ ソシアネート9.4g、ジブチルチンジラウレート0. 03g、2,6-tert-ブチル-p-クレゾール0.0 6g及びメチルエチルケトン10mlを仕込んだ後、窒素 気流下45℃にて撹拌しながら、N-ヒドロキシエチル マレイミド8.5gを1時間かけて徐々に添加した。N CO%が理論値(14.2%)に達した後、窒素気流下 60℃にて数平均分子量1,000のグリセリンのプロ ピレングリコール変性物(三洋化成株式会社製の「サン ニックスGP1000」、GPCによるポリスチレン換 算值:数平均分子量2,100、重量平均分子量2,1 00)20gを2時間かけて加え、3時間後、IRでイ ソシアネート由来の2,250cm-1の吸収がなくなった ことを確認した上で、反応を終了した。反応混合物を濃 縮して式(26)

[0364]

【化30】

【0365】で表わされるマレイミド誘導体UR3の透明粘稠液体19gを得た。

【 0366】<マレイミド誘導体UR3の物性値> IR: 1710cm<sup>-1</sup>、1727cm<sup>-1</sup> (C=O)、829 cm<sup>-1</sup>、696cm<sup>-1</sup> (C=C)

[0367] H NMR (300MHz, CDC13): 6.7ppm (s, 6H, -CH=CH-), 4.9ppm (t, 6H, N-CH2), 4.2ppm, 3.8ppm [m, -(C=O)-O-CH2-], 3.4 $\sim$ 3.6ppm (m, -O-CH2-)

 $14\sim1$ . 7 ppm, 1. 1 ppm (m,  $-CH_2-$ ,  $-CH_3$ )

[0368]  $^{13}$ C NMR (75MHz, CDC1 $_3$ ): 1 69ppm [N-(C=O)], 156ppm [NH-(C=O)O], 134ppm (-CH=CH-), 69.5~

71. 1 ppm  $(-O-CH_2-)$ 

36. 5, 33. 0, 31.  $8ppm(N-CH_2)$ 

17.  $0 \sim 27$ . Sppm  $(-CH_2 - CH_3)$ 

【0369】GPCによる分子量分布分析結果(ポリスチレン換算):数平均分子量7,900、重量平均分子量12,000

【0370】(合成例30 $\sim$ 31)合成例22と同様にして、ジエチレングリコール ビスマレイミドプロピオネート(ES21)及びブタンジオール ビスマレイミドアセテート(ES22)を合成した。ES21及びES22は室温で固体であった。

【0371】<マレイミド誘導体ES21の物性値>  $^{1}$ H NMR (300MHz, CDC  $_{13}$ ): 6.7 ppm (s,  $_{4}$ H,  $_{-}$ CH=CH-)、4.2 ppm [t,  $_{4}$ H,  $_{-}$ (C=O)  $_{-}$ O-CH $_{2}$ -]、3.8 ppm (t,  $_{4}$ H, N-CH $_{2}$ -)、3.7 ppm (t,  $_{4}$ H, N-CH $_{2}$ -)、3.7 ppm (t,  $_{4}$ H,  $_{-}$ O-CH $_{2}$ -)、2.6 ppm [t,  $_{4}$ H,  $_{-}$ (C=O) -CH $_{2}$ -]。

[0372]  $^{13}$ C NMR (75MHz, CDC1 $_3$ ): 171ppm [N-(C=O)], 170ppm [-(C=O)-O], 134ppm (-CH=CH-), 70.4ppm [-(C=O)-O-CH $_2$ -], 68.9ppm (-O-CH $_2$ -), 33.5ppm (N-CH $_2$ -), 32.7ppm [-CH $_2$ -(C=O)],

【0373】<マレイミド誘導体ES22の物性値>  $^{1}$ H NMR(300MHz, CDC $1_{3}$ ): 6.8ppm(s, 4H, -CH=CH-)、4.3ppm(s, 4H, N-CH $_{2}$ -)、4.1ppm[t, 4H, -(C=0) O-CH $_{2}$ -]、1.6ppm(m, 4H, -CH $_{2}$ -)

[0374]  $^{13}$ C NMR (75MHz, CDCl<sub>3</sub>): 1 70ppm [N-(C=O)], 167ppm [-(C=O)-O], 135ppm (-CH=CH-), 63.8ppm (-O-CH<sub>2</sub>-), 38.7ppm (N-CH<sub>2</sub>-), 2 8.2ppm (-CH<sub>2</sub>-)

【0375】(試料調整方法及び評価方法)硬化性、耐溶剤性、鉛筆硬度、ゲル分率、接着性、臭気などの試験方法は以下の通りである。

【0376】(1)組成物の粘度

E型粘度計を用いて25℃の粘度又はハーケ社製(Haake)のレオメーターを用いて30℃の粘度を測定した。

【0377】(2)印刷適性評価方法

#### Φ 標準的印刷適性の評価

標準的印刷適性は、下記のように硬化性を評価した。 印刷インキ(顔料分散系):スポイトにインキを0.2 cc(インキ展色量2.5g/m²)とり、その組成物を RIテスター(豊栄精工株式会社製)によりポリエステ ルタック紙に展色した。その展色物を、高圧水銀灯(ア イ・グラフィックス株式会社製);120W/cmを用 い、45 m J / cm<sup>2</sup> 又は 90 m J / cm<sup>2</sup> の照射強度で硬化性を評価した。

【0378】OPワニス:スポイトにインキを0.2cc(インキ展色量2.5g/m²)とり、RIテスター(豊栄精工株式会社製)でアート紙に展色し、硬化させたのを原反とした。その原反にOPニス0.2cc(OPニスの展色量2.5g/m²)をRIテスターで展色した。その展色物を、高圧水銀灯(アイ・グラフィックス株式会社製);120W/cmを用い、45mJ/cm²又は90mJ/cm²の照射強度で硬化性を評価した。

【0379】クリヤーコーティング : スポイトに墨インキを0.2cc (インキ展色量2.5g/m²) とり、RIテスター (豊栄精工株式会社製) でアート紙に展色し、硬化させたのを原反とした。その原反にクリヤー0.4cc (クリヤーの塗布量5g/m²) をRIテスターで展色した。その展色物を、高圧水銀灯 (アイ・グラフィックス株式会社製); 120W/cmを用い、45mJ/cm²又は90mJ/cm²の照射強度で硬化性を評価した。

【0380】これらの硬化膜に関し、硬化性(塗膜が硬化するのに必要な照射エネルギー行で表わす)、耐溶剤性、鉛筆硬度、ゲル分率及び臭気を評価した。

【0381】 ② 金属缶用塗工剤あるいは金属印刷用インキ用適性の評価

金属缶用塗工剤あるいは金属印刷用インキ用適性は上記 の のアート紙又はポリエステルタック紙をアルミラミネート紙に変える以外は同様にして、硬化性及び硬化膜特性を評価した。

【0382】 金属用クリヤーコーティング適性の評価金属用クリヤーコーティング適性は下記のように行い、硬化性を評価した。即ち、バーコーター#4にてフィルムラミネート鋼板又は処理アルミ板に塗布した。これを、160W/cmのガリウム封入UVランプ1灯下を40m/分の速度で通過させ、硬化したものを硬化性;良とした。その後、密着性、鉛筆硬度、加工性及び臭気を評価した。

【0383】 のスクリーンインキ適性の評価調整したスクリーンインキを、大日本インキ化学工業(株)が販売するCD専用スクリーン印刷機にて印刷タクト1.5秒の速さでCD上に連続印刷し、スクリーン印刷機に設置されたフュージョン社製紫外線ランプ(Dランプ)により紫外線を照射して、CD上に膜厚約10μmの硬化皮膜を得た。この時、硬化したものを硬化性:良とした。CDは大日本インキ化学工業(株)製の紫外線硬化性保護膜剤「ダイキュアクリアーSD2200」を塗布した日本電気ホームエレクトロニクス(株)製のCDを用い、印刷面として、CDのレーベル印刷が行われる保護膜塗布面とDVDと同一基材であるポリカーボネート樹脂面の両面を用いた。

【0384】硬化膜特性は、硬化膜の鉛筆硬度、臭気及

び硬化塗膜中のエタノール抽出成分量を評価した。 【0385】(3)耐溶剤性

硬化皮膜上をメチルエチルケトン(MEK)をしみこませた脱脂綿でこすり、硬化皮膜が溶解剥離するまでの往復回数を示すことにより、耐溶剤性を評価、硬化性の指標にした。

【0386】(4)鉛筆硬度

JIS K-5400-6-14に基づき測定した。

【0387】(5)ゲル分率

ガラス板から剥離した硬化皮膜(重量; W¹) を、メチルエチルケトン中で、80℃、3時間還流した後、100℃で1時間乾燥後に秤量(重量; W²)し、ゲル分率(%)=100×(W¹-W²)/W¹を求めた。

【0388】(6)密着性

塗膜に×印をカッターでいれ、セロテープ剥離試験を行い塗膜が基板に密着しているか試験する。評価は剥離しなければ○。剥離すれば×とした。

【0389】(7)加工性

JIS K-5400-6-13-3に基づき折曲げ試験T法により折曲げ塗膜に亀裂のはいる長さを示した。 亀裂が入る距離が長ければ長いほど加工性不良となる。 【0390】

評価基準として亀裂の距離が 0~20㎜;優

20~30m;良 30~50m;不良

とした。

【0391】(8) エタノール抽出成分量

スライドグラス板上全面に上記のスクリーンインキを約10μmの膜厚で塗布し、120W/cmの出力のアイグラフィック社製メタルハライドUVランプを用い、5m/分の速度で紫外線を照射して硬化皮膜を得た。得られたスライドグラスを印刷面が完全に浸漬する状態で20mlのエタノールに浸して24時間放置し、印刷皮膜からエタノールに溶けだした成分量をエタノール溶液の紫外線吸収スペクトルを測定して求めた。280~360mにおける吸収極大の吸光度をエタノール抽出成分とした。

【0392】(9)臭気

高圧水銀灯により紫外線を照射した直後の硬化皮膜の臭 気を10人で測定した。その時の臭気を点数評価した 評価基準

5:全く臭気無し

4: 臭気は若干有るが暫くすれば無くなる。

3: 臭気は有るが暫くすればかなり少なくなる。

2:気になる臭気あり。

1:悪臭

【0393】(実施例1~44、比較例1~12)標準的印刷適性として印刷インキ、OPワニス及びクリヤーコーティング特性を評価した。印刷インキはポリエステルタック紙上に展色し、上記の方法で硬化特性を評価し

た。OPワニスはアート紙上に、まず、インキを展色し、硬化させた後、OPワニスを展色して硬化特性を評価した。クリヤーコーティングの場合は、アート紙上に展色、硬化した墨インク上に展色し、硬化特性を評価した。

【0394】(実施例1~4)表1に示した処方に従って、マレイミド誘導体ES19(合成例25)又はES

20 (合成例26) をベースとし、他のマレイミド誘導体との組み合わせからなるクリヤーコーティングを調製した。この時、レベリング剤「L-7604」(日本ユニカー社製) 1.0%を添加した。これらの硬化特性を評価した結果を表1にまとめて示した。

【0395】 【表1】

<b>实施例</b>	1	2	3	4
マレイミド誘導体	ES19	ES19	ES20	E S 2 0
(%)	4 0	40	4 0	6.0
マレイミド誘導体	ES15	ES8	ES15	ES9
(%)	5 9	5 9	5 9	4 0
組成物粘度(mPa・s)	400	300	850	800
硬化性 (m. J /cm )	4 5	4 5	4.5	4.5
耐溶剤性 (回)	10	10	15	15
鉛筆硬度	н	нв	2 H	н
ゲル分率 (%)	98	9 7	9 9	9 8
硬化皮膜臭気	5	5	5	5

【0396】(実施例5~8)表2及び表3に示した処方に従って、マレイミド誘導体ES8(合成例14)、ES9(合成例15)又はES13(合成例19)をベースとし、マレイミド基と共重合性を有する化合物との組み合わせからなるクリヤーコーティングを調製した。この時、レベリング剤「L-7604」(日本ユニカー社製)1.0%を添加した。これらの硬化特性を評価した結果を表2及び表3にまとめて示した。

【0397】実施例1~4のマレイミド誘導体のみで構

成した組成物では、硬化皮膜の臭気は全く無く、また、マレイミド誘導体とアクリル系化合物から構成した組成物(実施例5~8)においても臭気は全く無いかあっても気にならない程度であった。これに対して、後掲したアクリル系化合物及び光開始剤(イルガキュアー184)2%で構成した比較例1~4の場合には、硬化皮膜の臭気が基だしく、本発明の効果が明らかである。

[0398]

【表2】

<b>実施例</b>	5	6	7	8
マレイミド誘導体	ES9	ES9	ES9	ES9
(%)	60	60	40	40
第2成分(アクリレート)	TPGDA	ЕОТМРТА	EOTMPTA	GPTA
(%)	3 9	3 9	5 9	5 9
組成物粘度(mPa・s)	180	390	220	270
硬化性 (m. J / cm')	90	90	90	90
耐溶剤性 (回)	7 2	> 1 0 0	>100	2 5
鉛筆硬度	211	2.H	3Н	3 H
ゲル分率 (%)	9 6	96	96	98
硬化皮膜臭気	5	5	4	4

実施例	5	6	7	8
マレイミド誘導体	ES8	ES8	ES8	ES13
(%)	60	60	4 0	40
第2成分(アクリレート)	TPGDA	'I'MPTA	EOTMPTA	EOTMPTA
(%)	3 9	39	5 9	5 9
組成物粘度(mPa・s)	200	490	210	980
硬化性 (m. J /cm')	9.0	90	90	90
耐溶剤性(回)	20	53	ប់ 1	>100
鉛筆硬度	2 H	зн	зн	3 Н
ゲル分率 (%)	9 5	98	99	9 6
硬化皮膜臭気	5	4	4	4

【0400】 <表2及び表3中の化合物の説明>

TPGDA;トリプロピレングリコールジアクリレート EOTMPTA;エチレンオキシド変性トリメチロール プロパントリアクリレート

GPTA;プロピレンオキシド変性グリセリントリアクリレート

TMPTA; トリメチロールプロパントリアクリレート 【0401】(比較例1~4)表4に示した処方に従っ

て、アクリル系化合物をベースとし、光開始剤として「イルガキュアー184」2%、レベリング剤「L-7604」(日本ユニカー社製)1.0%を添加して、クリヤーコーティングを調製した。これらの硬化特性を評価した結果を表4にまとめて示した。

【0402】 【表4】

比較例	1	2	3	4
アクリレート誘導体	TPGDA	ЕОТМРГА	TMPTA	GPTA
組成物粘度 (m P a ・s)	1 2	53	71	8 5
硬化性(m J /cm')	90	90	90	90
耐溶剤性 (回)	70	97	>100	8 2
鉛筆硬度	2 H	н	3 H	3 H
硬化皮膜臭気	2	2	2	2

【0403】(実施例9~16)表5及び表6に示した処方に従って、マレイミド誘導体単独あるいは他のマレイミド誘導体との組み合わせからなるOPワニスを作製した。この時、レベリング剤「L-7604」(日本ユ

ニカー社製) 1.0%添加した。これらの硬化特性を評価した結果を表5及び表6にまとめて示した。

[0404]

【表5】

実施例	9	10	11	1 2
マレイミド誘導体	ES9	ES15	ES9	ES17
(%)	99	64	64	94
第2成分 (マレイミド)	_	ES13	ES13	_
(%)	]	30	30	
CaCO, (%)		5	5	5
組成物粘度(Pa・s)	2. 4	6. 5	8. 7	5. 2
硬化性(m J /cm )	4 5	4 5	4 5	4 5
耐溶剤性 (回)	>100	40	50	20
鉛筆硬度	н	нв	н	нв
ゲル分率 (%)	9 5	9 5	9 5	98
硬化皮膜臭気	5	5	5	5

[0405]

【表6】

実施例	1 3	14	1 5	16
マレイミド誘導体	UR 1	UR2	ES18	ES13
(%)	94	64	7 4	6 4
第2成分 (マレイミド)	_	ES9	ES9	ES12
(%)	_	30	20	30
CaCO. (%)	5	5	5	5
組成物粘度(P a ・ s)	20	5.8	6. 2	9. 2
硬化性 (m J /cm')	90	90	90	90
耐溶剤性 (回)	10	20	20	90
鉛筆硬度	В	нв	нв	н
ゲル分率 (%)	9 2	91	92	92
硬化皮膜臭気	5	5	5	5

【0406】(実施例17~24)表7及び表8に示した処方に従って、マレイミド誘導体ES13(合成例19)を主成分としたアクリレートとの組み合わせからなるOPワニスとした。この時、レベリング剤「L-7604」(日本ユニカー社製)1.0%添加した。これら

の硬化特性を評価した結果を表7及び表8にまとめて示した。

[0407]

【表7】

実施例	1 7	18	19	20
マレイミド誘導体	ES13	ES13	ES13	KS13
(%)	7.4	74	5 4	7.4
第2成分 (アクリレート)	СВА	M101	M110	PEG400D
(%)	2 0	2 0	40	A
				20
CaCO. (%)	5	5	5	5
組成物粘度(Pa・s)	3. 1	20	1 2	2 5
硬化性 (m J /cm')	9 0	9 0	9.0	9 0
耐溶剤性 (回)	>100	>100	28	>100
鉛筆硬度	зн	нв	< 4 B	В
グル分率 (%)	9 2	6 4	7 7	8 2
硬化皮膜臭気	5	4	4	5

[0408]

### 【表8】

実施例	2 1	2 %	2 3	24
マレイミド誘導体	ES13	ES13	ES13	ES13
(%)	8 4	7.4	3 7	5 4
第2成分 (アクリレート)	HDDA	TMPTA	EOTMPTA	GPTA
(%)	10	20	40	4 0
第3成分	-	_	飽和がりエステル	_
(%)			. 17	
CaCO. (%)	5	5	5	5
組成物粘度(Pa·s)	6.8	8. 5	8. 3	4. 9
硬化性 (m J /cm')	90	90	90	90
耐溶剤性 (回)	>100	>100	>100	>100
鉛筆硬度	Н	зн	2 H	2 H
ゲル分率 (%)	8 6	92	95	91
硬化皮膜臭気	5	4	4	4_

【0409】 <表7及び表8中の化合物の説明>

CBA; エチルカルビトールアクリレート

M101; エチレンオキシド変性フェノールアクリレート

M110; エチレンオキシド変性クミルフェノールアク リレート

PEG400DA; ポリエチレングリコール (平均分子 量400) ジアクリレート

HDDA; 1, 6-ヘキサンジオールジアクリレート 飽和ポリエステル: トリメチロールプロパンとイソフタ ル酸からなるポリエステル

【0410】(比較例5~8)比較のため、表9に示し

た処方に従って、アクリル系化合物をベースとし、光開始剤「イルガキュアー184」5%及びレベリング剤「L-7604」(日本ユニカー社製)1.0%を添加してOPワニスを調製した。これらの硬化特性を評価した結果を表9にまとめて示した。

【 O 4 1 1 】比較例5~8で得たOPワニスは、実施例 9~2 4のマレイミド誘導体を主成分としたOPワニスと比較して、臭気が著しいのが明らかであり、マレイミド誘導体を主成分としたOPワニスが優れていることが明らかである。

[0412]

【表9】

	~~~~~		,	
比較例	5	6	7	8
アクリレート	DPHA	エポ・キシアクリ	РЕТА 33	PETA 82
		v-1		
(%)		4 5	20	
第2成分(アクリレート)	-	TPGDA	DPHA	DPHA
(%)	5	2.1	3 6	7
第3成分	_	TMPIA	飽和がリエステル	-
(%)		2.3	20	
イルガキュアー184	5	5	5	5
CaCO. (%)	5	5	5	5
組成物粘度(Pa・s)	6	15	10	1 0
硬化性 (m J / cm )	90	90	90	90
耐溶剤性 (回)	100	>100	>100	>100
鉛筆硬度	>4 H	3 н	3 Н	зн
ゲル分率 (%)	9 2	93	93	92
硬化皮膜臭気	2	2	2	2.

# 【0413】<表9中の化合物の説明>

PETA;ペンタエリスリトールトリアクリレート エポキシアクリレート;大日本インキ化学工業(株)製の 「ユニディックV-550」;エピクロルヒドリン変性 ビスフェノールAジアクリレート

【0414】(実施例25~40)表10、表11、表

12及び表13に示した処方に従って、マレイミド誘導体を主成分とする印刷インキを調製した。これらの硬化特性を評価した結果を表10、表11、表12及び表13にまとめて示した。

【0415】 【表10】

<del></del>				
実施例	25	26	2.7	28
マレイミド誘導体	ES9	ES15	ES13	ES12
(%)	7 7	4.7	5 7	6 7
第2成分	_	ES13	EOTMPTA	HDĎA
(%)	: -	30	20	10
タルク (%)	3	3	3	3
ワックス (%)	2	2.	2	2
質料	黄質料	黄顔科	黄顔料	黄頗料
(%)	18	18	18	18
組成物粘度(Pa・s)	7. 6	12.8	8. 8	10.2
硬化性 (m J / cm')	90	9.0	90	90
耐溶剤性(回)	>100	4 0	>100	>100
鉛筆硬度	н	нв	2 11	н
グル分率 (%)	9 5	98	9 5	92
硬化皮膜臭気	5_	5	4	5

[0416]

【表11】

<b>実施例</b>	2, 9	30	3 1	3 2
マレイミド誘導体	ES9	ES17	UR1	E S 1 3
(%)	4 7	4 7	6.7	4 7
第2成分	ES13	ES12	ТМРТА	PEG400DA
(%)	30	30	10	10
第3成分	-	-	_	飽和なリエステル
(%)				2.0
タルク (%)	3	3	3	3
ワックス (%)	2	2	2	2
顔料	紅餌料	紅顔料	紅餌料	紅顔料
(%)	18	18	18	18
組成物粘度(Pa·s)	15.2	11, 5	15.0	20.2
硬化性 (m J /cm )	90	90	90	90
  耐溶剤性 (回)	50	30	30_	5 0
鉛筆硬度	Н	H	H.	Н
ゲル分率 (%)	9.8	9 7	93	90
硬化皮膜臭気	5	5	ن	4

[0417]

【表12】

			-	
実施例	3 3	3 4	3 5	3 6
マレイミド誘導体	ES9	ES17	ES6	ES3
(%)	4.7	4 7	6 7	6 7
第2成分	ES13	ES12	TMPTA	EOTMPTA
(%)	30	3 0	10_	20
タルク (%)	33	3	3	3
ワックス (%)	2	2.	2	2
餌料	藍鎖料	藍顔料	藍顔料	藍顔料
(%)	18	18	18	18
組成物粘度(Pa·s)	17.4	14. 2	10.7	20. 2
硬化性(m J /cm²)	90	9 0	90	90
耐溶剤性(回)	5 0	3 0	30	50
鉛筆硬度	Н	н	н	н
ゲル分率 (%)	98	97	93	92
硬化皮膜臭気	5	5	5	4

[0418]

【表13】

実施例	37	38	39	40
マレイミド誘導体	ES15	ES13	ES6	ES13
(%)	4 7	6 7	67	57
第2成分	ES13	HDDA	M101	M110
(%)	30	10	20	20
タルク (%)	3	3	3	3
ワックス (%)	2	2.	2	2
質料	是銀料	墨颜料	思館料	基礎
(%)	18	18	18	18
組成物粘度(Pa・	s) 13. 4	2 5	10.7	18. 2
硬化性(m J /cmˈ	90	90	90	90
耐溶剤性(回)	40	>100	30	30
鉛筆硬度	нв	Н	нв	H
ゲル分率 (%)	95	9 2	88	9 1
硬化皮膜臭気	5	5	4	4

紅顔料:大日本インキ化学工業(株)製の「シムラー・ブ リリアント・カーミン (SYMULER BRILLIANT CARMINE) 6B 320」

藍顔料:大日本インキ化学工業(株)製の「ファストゲン・ブルー (FASTOGEN BLUE) TGR-A」

カーボンブラック:三菱化学社製の「カーボンラーベン

1060」

CaCO<sub>3</sub>; 竹原化学社製の「SA300」 ワックス; 日本精蝋社製のポリエチレンワックス 【0420】(比較例 $9\sim12$ ) 比較のため、表14に示した処方に従って、アクリレートを主成分とし、光開始剤「イルガキュアー184」5%を添加して印刷インキを調製した。これらの硬化特性を評価した結果を表14にまとめて示した。

【0421】比較例9~12で得た印刷インキは、実施例25~40のマレイミド誘導体を主成分とした印刷インキと比較して、臭気が著しいのが明らかであり、マレイミド誘導体を主成分とした印刷インキが優れていることが明らかである。

【0422】 【表14】

比較例	9	10	1 1	12
アクリレート	PETA	PETTA	PETA	РЕТА
(%)	3 0	20	4 0	30
第2成分	DPHA	PETA	DPHA	DPHA
(%)	2 5	3 5	15	2 5
飽和* りェステル (%)	1 7	1 7	1 7	17
タルク (%)	3	3	3	3
ワックス (%)	2	2	2	2
1M*\$27-184 (%)	5	5	b	5
<b>哲料</b>	黄飯料	紅顔料	藍質料	墨餌料
(%)	18	18	18	1.8
組成物粘度(Pa・s)	18	20	20	18
硬化性 (m J /cm²)	90	90	90	90
耐溶剤性(回)	>50	2 0	>50	>50
鉛筆硬度	2 H	Н	2 H	2 H
ゲル分率 (%)	9 6	9 2	9 5	96
硬化皮膜臭気	2	2	2	2

【0423】 <表14中の化合物の説明> PETTA;ペンタエリスリトール テトラアクリレート

DPHA; ジペンタエリスリトール ヘキサアクリレー

ト

【0424】(実施例41~44)表15に示した処方

に従って、ES8(合成例14)又はES9(合成例15)をベースとし、他のマレイミド誘導体を配合してなる印刷インキを調製した。硬化特性を評価した結果を表15にまとめて示した。

[0425]

【表15】

•				
実施例	4 1	42	4 3	4 4
マレイミド誘導体	ES8	ES9	ES9	ES9
(%)	80_	7 4	6 7	5 7
第2成分	ES21	ES22	CA1	MID
(%)	19	20	10_	20
<b>タルク (%)</b>			3	3
ワックス (%)			2_	2
レベリング剤 (L-7604)			-	_
(%)	1	1		
<b><u> </u></b>	-	CaCO.	チタンホワイト	墨颜料
(%)		5	18	18
組成物粘度(Pa・s)	0. 52	4.6	5. 2	5. 8
硬化性(m J /cm )	90	4 5	90	90
耐溶剤性(回)	>50	> 5 0	3 5	30
鉛筆硬度	2 H	н	Н	H
ゲル分率 (%)	95	94	95	96
硬化皮膜臭気	5	5	5	5

【0426】 <表15中の化合物の説明>

CA1; トリエチレングリコール ビスカーボネート ビスエチルマレイミド(USP4,675,414号明 細書に記載の室温で固体の化合物)

MID; N, N'-4, 9-ジオキサー1, 12-ビスマレイミドドデカン(「ポリマー プレプリンツ(Poly mer Preprints)」第37巻第348~349頁(1996年)に記載の室温で固体の化合物)

【0427】表15に示した結果から、マレイミド誘導体を主成分とした印刷インキは、比較例 $1\sim12$ の印刷

インキと比較して、硬化性に優れ、且つ、臭気が少なく、印刷インキとして優れていることが明らかである。 【 0428 】 (実施例 $45\sim52$ ) 表 16 及び表 17 に示した処方に従って、金属缶用塗工剤あるいは金属印刷用インキを調製した。金属缶用塗工剤あるいは金属印刷用インキは、アルミラミネート上に印刷インキを展色し、実施例  $1\sim44$  と同様にして、硬化特性の評価を行った。その結果を表 16 及び表 17 にまとめて示した。 【 0429 】

【表16】

実施例	4 5	46	4.7	48
マレイミド誘導体	ES15	ES13	ES6	ES13
(%)	47	6 7	6 7	5 7
第2成分	ES13	HDDA	M101	M110
(%)	30	10	10	20
タルク (%)	3	3	3_	3
ワックス (%)	2	2	2	2
顔料	墨飯料	墨頌料	墨頗料	墨旗科
(%)	18	18	18	18
組成物粘度(Pa・s)	13.4	2 5	10.7	18. 2
硬化性 (m J /cm')	90	90	90	90
耐溶剤性 (回)	40	>100	3 0	30
鉛筆硬度	нв	н	нв	н
グル分率 (%)	95	92	88	9 1
硬化皮膜臭気	5	5	4	4

[0430]

【表17】

実施例	49	50	5 1	5 2
マレイミド誘導体	ES9	ES 9	ES17	ES13
(%)	7.7	4 7	4 7	5 7
第2成分	_	ES13	ES12	м110
(%)		30	30	20
タルク (%)	3	3	3	3
ワックス (%)	2	2.	2	2
顔料	黄旗料	紅餌料	藍顔料	チタンオワイト
(%)	18	18	18	18
組成物粘度(Pa・s)	7. 6	15. 2	14. 2	5. 2
硬化性 (m J /cm')	90	9.0	90	90
耐溶剤性 (回)	> 1 0 0	50	30	35
鉛等硬度	Н	Н	н	Н
ゲル分率 (%)	9 5	98	97	9 5
硬化皮膜臭気	5	5	5	5

ァスト・イェロー (SYMULER FAST YELLOW) 4181 F」

紅顔料:大日本インキ化学工業(株)製の「シムラー・ブリリアント・カーミン (SYMULER BRILLIANT CARMINE) 6 B 3 2 0 」

藍顔料:大日本インキ化学工業(株)製の「ファストゲン ・ブルー (FASTOGEN BLUE) TGR-L」

墨顔料;主成分、カーボンブラック:三菱化学社製の「カーボンラーベン1060」

【0432】表16及び表17に示した結果から、実施例 $45\sim52$ で得た金属缶用塗工剤あるいは金属印刷用インキは、比較例 $1\sim12$ で得た印刷インキと比較して、硬化性に優れ、且つ、臭気が無く、金属缶用塗工剤あるいは金属印刷用インキとして優れていることが明らかである。

【0433】(実施例53~60)表18及び表19に

示した処方に従って、金属缶用クリヤーコーティングを 調製した。なお、調製したクリヤーコーティングの粘度 は、いずれも200~1000mPa·sの範囲内であ った。金属缶用クリヤーコーティングは、フィルムラミ ネート鋼板又は処理アルミニウム板に塗布して、硬化特 性の評価を行った。硬化性はいずれも良であった。その 他の結果を表18及び表19にまとめて示した。

【0434】(比較例13)表20に示した処方に従って、金属缶用クリヤーコーティングを調製した。なお、調製したクリヤーコーティングの粘度は、200~1000mPa・sの範囲内であった。金属缶用クリヤーコーティングは、フィルムラミネート鋼板又は処理アルミニウム板に塗布して、硬化特性の評価を行ない、その結果を表20に示した。

[0435]

【表18】

		_	_	
実施例	5 3	5 4	5 5	56
マレイミド誘導体	ES9	ES8	ES15	ES1
(%)	50	99	90	99
マレイミド誘導休	ES20	_	ES20	-
(%)	4 9		9	
レベリング剤;L·7604				
(%)	1	1	1	1
密着住	0	0	0	n
鉛筆硬度	зн	зн	3 H	311
耐溶剤性	>50	50	50	50
加工性	優	優	優	優
硬化皮膜臭気	5	5	5	5

[0436]

【表19】

実施例	5 7	58	5 9	60
マレイミド誘導体	ES18	ES9	ES9	ES9
(%)	99	89	8 9	60
第2成分;	-	ТЕМРТА	DVE-3	EOTEMP
(%)	-	10	10	TA
				3 9
レベリング剤;	L-7604	L-7604	L-7604	L-7604
(%)	1	11	1	1
密着性	0	0	0	0
鉛筆硬度	3 H	3 H	3 H	3 11
<b>一一一</b> 耐溶剤性	> 5 0	5 0	4 5	> 5 0
加工性	良	良	良	良
硬化皮膜臭気	5	4	4	4

比較例	1 3
マレイミド誘導体	_
(%)	
第2成分;	TEMPIA
(%)	93
光開始剤 ; Irg184	
(%)	6
レベリング剤;	L-7604
(%)	1
密着性	×
鉛筆硬度	3Н
耐溶剤性	40
加工往	不良
硬化皮膜臭気	2

【0438】 <表18~表20中の化合物の説明> DVE-3; トリプロピレングリコールジビニルエーテ

Irg184: イルガキュアー184

【0439】実施例53~60で得た金属缶用クリヤー

コーティングは、比較例13で得た金属缶用クリヤーコーティングと比較して、硬化性に優れ、且つ、臭気が無く、金属缶用クリヤーコーティングとして優れていることが明らかである。

【0440】(実施例61~72)表21~表23に示した処方に従って、スクリーンインキを調製した。なお、調製したスクリーンインキの粘度は、1~5Pa・sの範囲内であった。スクリーンインキは、ポリカーボネート性CD-ROMのレーベル印刷が行われる保護膜塗布面及びDVDと同一基剤であるポリマーボネート樹脂面にスクリーン印刷し、スクリーンインキ適性を評価した。硬化性はいずれも良であった。結果を表21~表23にまとめて示した。

【0441】(比較例14~16)表24に示した処方に従って、スクリーンインキを調製した。なお、調製したスクリーンインキの粘度は、1~5Pa·sの範囲内であった。スクリーンインキは、ポリカーボネート性CD-ROMのレーベル印刷が行われる保護膜塗布面及びDVDと同一基剤であるポリマーボネート樹脂面にスクリーン印刷し、スクリーンインキ適性を評価した結果を表24にまとめて示した。

【0442】 【表21】

実施例	6 1	6 2	63	6 4
マレイミド誘導体	ES1	ES2	ESS	E S 4
(%)	50	50	4 5	4.5
第2成分 (%)	10	10	10	1 0
第3成分 (%)	10	10	15	15
無機充填剤 (%)	28	28	28	28
レベリング剤 (%)	2	2	2	. 2.
鉛筆硬度;保護膜面上	н	нв	нв	В
鉛筆硬度;ポリカーポネート面上	нв	В	В	2 B
硬化皮膜臭気	5	4	4	4
エタノール抽出成分量(Abs)	0.14	0.17	0. 17	0. 20

【表22】

[0443]

実施例	6.5	6.6	6 7	68
マレイミド誘導体	ES11	ES12	ES11	ES11
(%)	5.0	40	7.0	30
第2成分 (%)	10	10	0	20
第3成分 (%)	10	20	0	20
無機充填剤 (%)	2.8	28	28	28
レベリング剤(%)	2	2	2	2
鉛筆硬度;保護膜面上	Н	11	2.H	HB
鉛筆硬度;ポリカーポネート面上	нв	нв	нв	В
硬化皮膜臭気	5	4	5	4
エタノール抽出成分量(Abs)	0. 12	0. 13	0.10	0. 15

## [0444]

<b>/ 生へつ</b> 】	
しかせょうし	

実施例	6 9	70	7 1	7 2
マレイミド誘導体	ES9	ES 9	ES13	ES13
(%)	5.0	4 0	60	3 0
第2成分 (%)	10	10	10	20
第3成分 (%)	10	20	O	20
無機充填剤 (%)	2.8_	28	28	28
レベリング剤 (%)	2	2	2	2
鉛筆硬度;保護膜面上	2 H	2 H	2 H	н
鉛筆硬度;ポリカーポネート面上	Н	11	нв	F
硬化皮膜臭気	5	5	5	5
エタノール抽出成分量(Abs)	0. 10	0.10	0. 11	0.12

## 【0445】 【表24】

比較例	14	1 5	16
マレイミド誘導体		_	_
(%)			
第2成分 (%)	4 0	4 0	4 0
第3成分 (%)	30	30	30_
無機充填剤 (%)	2.8	28	28
レベリング剤 (%)	2	2	2_
光開始剤; (%)	2	4	8
鉛筆硬度;保護膜面上	2 B	В	нв
鉛筆硬度;ポリカーポネート面上_	2 B	2 В	В
硬化皮膜臭気	2	1	1
エタノール抽出成分量(Abs)	0.30	0.30	0.35

【0446】<表21~表24中の化合物の説明>

第2成分;「ユニディックV-4200」(大日本インキ化学工業(株)製のウレタンジアクリレート)

第3成分;「アロニクスM101」東亞合成株式会社製のオリゴエステルアクリレート)

無機充填剤;土屋カオリン社製の「カオリン」と富士シ リシア社製の「サイリシア740」を7:3の重量比で 配合したもの

レベリング剤;信越シリコーン社製のシリコーンオイル 光重合開始剤;チバスペシャルティー社製の「イルガキュア184」、同社製の「イルガキュア907」、同社 製の「イルガキュア819」及びビーエーエスエフ社製 の「ルシリンTPO」を重量比で5:1:1:1で混合 したもの

Abs;吸光度を示す。

【0447】比較例14~16と比較して、本発明のスクリーンインキは硬化性に優れ且つ無臭であり、硬化塗膜の抽出物が少ないなど、スクリーンインキとして優れていることが明らかである。

### [0448]

【発明の効果】本発明の活性エネルギー線硬化性インキは光開始剤の不存在下であっても、通常の光照射量で硬化し、しかも、臭いの無い硬化皮膜を形成することがで

きる。更に、紙上の印刷、金属上の印刷、CD及びDV Dなどのプラスチック上へのスクリーン印刷等に有用である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

(参考)

// CO8F 290/06 299/02 CO8F 290/06 299/02

Fターム(参考) 4J027 AA02 AB02 AB03 AB15 AB16

AB18 AB19 AB23 AB24 AB25

AB26 AB28 AC03 AC04 AC06

ADO4 AEO2 AEO3 AEO4 AEO5

AG03 AG04 AG08 AG09 AG13

AG14 AG23 AG24 AG25 AJ08

BA07 BA08 BA09 BA10 BA11

BA12 BA14 BA17 BA19 BA20

BA21 BA23 BA24 BA27

4J029 AA03 AB02 AE18 BA03 BA04

BA05 BA08 BA10 BF25 BF26

CA04 CA06 CA09 CB04A

CB05A CB06A CD03 EG05

EG07 EG09 GA13 GA14 GA17

HA01 HB01 JE02 JE172

4J034 BA01 CA04 DB04 DG03 DG04

DG05 DG06 DG09 DG14 DG20

DHO2 DHO5 DHO6 DH10 DQO9

HA01 HA07 HA11 HB12 HC03

HC12 HC13 HC17 HC22 HC46

HC61 HC64 HC67 HC71 HC73

JA02 KC17 LB05 QC05 RA07

4J038 DD221 DF041 FA181 FA241

FA261 FA271 FA281 KA08 LA01 MA15 PA17

4J039 AB08 AD04 AD10 AD15 AD16

AD18 AD21 AD23 AE04 AE05

AE06 AE07 AE08 AE10 AE11

AFO3 BE01 BE22 CA04 EA04

EA06 EA15 EA16 EA17 EA18

EA19 EA21 EA48 FA01 FA02

FA03 FA04 FA05 GA02 GA03

GA09 GA10 GA25 GA34